PCT

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Buro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 231/22, A01N 43/56, C07D 231/20, 401/04, 403/04, C07C 239/10, 271/28, 271/58

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/01256

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

18. Januar 1996 (18.01.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/02396

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Juni 1995 (21.06.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 23 612.3

6. Juli 1994 (06.07.94)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Jean-Ganss-Strasse 21, D-67227 Frankenthal (DE). KÖNIG, Hartmann [DE/DE]; Blumenstrasse 16, D-69115 Heidelberg (DE). KIRSTGEN, Reinhard [DE/DE]; Erkenbrechtstrasse 23e, D-67434 Neustadt (DE). OBERDORF, Klaus [DE/DE]; Bienenstrasse 3, D-69117 Heidelberg (DE). RÖHL, Franz [DE/DE]; Sebastian-Kneipp-Strasse 17, D-67105 Schifferstadt (DE). GÖTZ, Norbert [DE/DE]; Schöfferstrasse 25, D-67547 Worms (DE). SAUTER, Hubert [DE/DE]; Neckarpromenade 20, D-68167 Mannheim (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434 Hambach (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse 2, D-64646 Heppenheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: USE OF 2-[(DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLENE]-ANILIDES AS PEST-CONTROL AGENTS AND FUNGICIDES

(54) Bezeichnung: 2-[(DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLEN]-ANILIDE ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL UND FUNGIZIDE

$$R^3 - N = OCH_2$$
 $R^4 - O - N - CO - X - R^5$

(57) Abstract

, P

The invention concerns 2-[(dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylene]-anilides of formula (I) in which — is a single or double bond and the subscripts and substituents are as follows: n 0, 1, 2, 3 or 4; m 0, 1 or 2; X a direct bond or CH₂, oxygen or NR^a, R^a being hydrogen, alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl or cycloalkenyl; R¹ nitro, cyano, halogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, heterocyclyl, aryl or heteroaryl; R⁴ hydrogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, cycloalkyl, eycloalkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, or cycloalkyl, the invention also concerns methods of preparing such compounds, intermediates used in their preparation and their use.

7 1/1 1/2

(57) Zusammenfassung

2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylen]-anilide der Formel (I), in der — für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben: n 0, 1, 2, 3 oder 4; m 0, 1 oder 2; X eine direkte Bindung oder CH₂, O oder NR^a; R^a Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl; R¹ Nitro, Cyano, Halogen, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy oder Alkinyloxy; R² Nitro, Cyano, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio oder Alkoxycarbonyl; R³ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Heteroaryl; R⁴ Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Oder Cycloalkenyl, Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dånemark	· MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	
FI	Finnland	· ML	Mali	UZ	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Usbekistan Vietnam

2-((DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLEN)-ANILIDE ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL UND FUNGIZIDE

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxy-methylen]-anilide der Formel I

10

$$R^3 - N$$

OCH₂
 $R^4 - O - N - CO - X - R^5$

15

in der ... für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

20 n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R¹ verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R² verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;

25

X eine direkte Bindung, O oder NRa;

Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cyclo-alkenyl;

30

R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

35

40

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 2 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

R² Nitro, Cyano, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl;

R³ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

2

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

5

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

R4 Wasserstoff,
ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

15

10

- R⁵ Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, oder für den Fall, daß X für NR^a steht, zusätzlich Wasserstoff.
- 20 Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen.
- 25 Aus der WO-A 93/15,046 sind 2-[Pyrazolyl-4-oxymethylen]-anilide zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen bekannt.

Der vorliegenden Erfindung lagen Verbindungen mit verbesserter 30 Wirkung als Aufgabe zugrunde.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden.

Desweiteren wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, sie enthaltende Mischungen sowie Verfahren zur Bekämp
35 fung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen unter Verwendung

Die Verbindungen I sind auf verschiedenen Wegen erhältlich.

der Verbindungen I gefunden.

- 40 Man erhält diejenigen Verbindungen I, in denen R⁴ Wasserstoff bedeutet, und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel II in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III in das entsprechende 2-[(Dihydro)pyrazolyl-3-oxy-
- 45 methylen]-nitrobenzol der Formel IV überführt, IV anschließend

zum N-Hydroxylanilin der Formel Va reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in I umwandelt.

5 L:-CH2
$$(R^1)_n$$
 $R^3 - N N OH$

10 $(R^2)_m$ $(R^1)_n$ $(R^1)_n$

11 $(R^2)_m$ $(R^1)_n$ $(R^1)_n$

15 $(R^2)_m$ $(R^1)_n$

$$R^{3} - N = OCH_{2}$$

$$Va$$

$$Va$$

30
$$R^{3} - N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow HO-NH$$

$$VI$$
Va

40
$$R^{3} - N = OCH_{2}$$

$$R^{4} - O - N - CO - X - R^{5}$$

$$I \quad (R^{4} = H)$$

Li in der Formel II und Li in der Formel VI bedeuten jeweils eine 45 nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder ein Alkyl oder Arylsulfonat (z.B. Me-

thylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Me-thylphenylsulfonat).

Die Veretherung der Verbindungen II und III wird üblicherweise 5 bei Temperaturen von 0°C bis 80°C, vorzugsweise 20°C bis 60°C, durchgeführt.

Geeignete Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie

- 10 Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, n-Butanol und tert.-Butanol, Ketone wie Aceton und Methylethylketon sowie
- 1,3-Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid,
 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,2-Dimethyltetrahydro-2(1H)-pyrimidin, vorzugsweise Methylenchlorid, Aceton,
 Toluol, Methyl-tert.-butylether und Dimethylformamid. Es können
 auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

20

- Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide (z.B. Lithiumhydroxid,
 Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calziumhydroxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide (z.B. Lithiumoxid, Natriumoxid,
- 25 Calziumoxid und Magnesiumoxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride (z.B. Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid
 und Calziumhydrid), Alkalimetallamide (z.B. Lithiumamid, Natriumamid und Kaliumamid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate
 (z.B. Lithiumcarbonat und Calziumcarbonat) sowie Alkalimetall-
- 30 hydrogencarbonate (z.B. Natriumhydrogencarbonat), metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle (z.B.
 wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium), Alkylmagnesiumhalogenide (z.B. Methylmagnesiumchlorid) sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate (z.B. Natriummethanolat,
- 35 Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-Butanolat und Dimethoxymagnesium), außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Be-40 tracht.

Besonders bevorzugt werden Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat und Kalium-tert.-butanolat.

45 Die Basen werden im allgemeinen äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet.

5

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, eine katalytische Menge eines Kronenethers (z.B. 18-Krone-6 oder 15-Krone-5) zuzusetzen.

- 5 Die Umsetzung kann auch in Zweiphasensystemen bestehend aus einer Lösung von Alkali- oder Erdalkalihydroxiden oder -carbonaten in Wasser und einer organischen Phase (z.B. aromatische und/oder halogenierte Kohlenwasserstoffe) durchgeführt werden. Als Phasentransferkatalysatoren kommen hierbei beispielsweise Ammoniumhalo-
- 10 genide und -tetrafluoroborate (z.B. Benzyltriethylammoniumchlorid, Benzyltributylammoniumbromid, Tetrabutylammoniumchlorid, Hexadecyltrimethylammoniumbromid oder Terabutylammoniumtetrafluoroborat) sowie Phosphoniumhalogenide (z.B. Tetrabutylphosphoniumchlorid und Tetraphenylphosphoniumbromid) in Betracht.

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, zunächst das 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol mit der Base in das entsprechende Hydroxylat umzusetzen, welches dann mit dem Benzylderivat umgesetzt wird.

15

20 Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten Ausgangsstoffe II sind aus EP-A 513 580 bekannt oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [Synthesis 1991, 181;

Anal. Chim. Acta <u>185</u>, 295 (1986); EP-A 336 567].

25 3-Hydroxypyrazole IIIa und 3-Hydroxydihydropyrazole IIIb sind ebenfalls aus der Literatur bekannt oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [IIIa: J. Heterocycl. Chem. 30, 49 (1993), Chem. Ber. 107, 1318 (1974), Chem. Pharm.

- 30 Bull. 19, 1389 (1971), Tetrahedron Lett. 11, 875 (1970) Chem. Herterocycl. Comp. <u>5</u>, 527 (1969), Chem. Ber. <u>102</u>, 3260 (1969), Chem. Ber. 109, 261 (1976), J. Org. Chem. 31, 1538 (1966), Tetrahedron 43, 607 (1987); IIIb: J. Med. Chem. 19, 715 (1976)].
- 35 Besonders vorteilhaft erhält man die 3-Hydroxypyrazole IIIa nach dem in der früheren Anmeldung DE Anm. Nr. 4 15 484.4 beschriebenen Verfahren.
- Die Reduktion der Nitroverbindungen IV zu den entsprechenden 40 N-Hydroxyanilinen Va erfolgt analog zu literaturbekannten Methoden beispielsweise mit Metallen wie Zink [vgl. Ann. Chem. 316, 278 (1901)] oder mit Wasserstoff (vgl. EP-A 085 890).

Die Umsetzung der N-Hydroxyaniline Va mit den Carbonyl-45 verbindungen VI erfolgt unter alkalischen Bedingungen gemäß den vorstehend für die Umsetzung der Verbindungen II mit den 3-Hydroxy (dihydro) pyrazolen III beschriebenen Bedingungen. Insbesondere wird die Umsetzung bei Temperaturen von -10°C bis 30°C durchgeführt. Die bevorzugten Lösungsmittel sind Methylenchlorid, Toluol, tert.-Butylmethylether oder Essigsäureethylester. Die bevorzugten Basen sind Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder bäßrige Natriumhydroxid Lösung.

Außerdem erhält man die Verbindungen der Formel I, in denen X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa zunächst zum 10 entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in das entsprechende Anilid der Formel VII überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII in das Amid der Formel IX überführt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid X überführt und X in Gegentwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol III in I umwandelt.

20
$$CH_3$$
 NO_2 CH_3 NO_2 CH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_4 OCH_4 OCH_5 OCH_5 OCH_5 OCH_5 OCH_5 OCH_5 OCH_6 OCH_6

40

$$H_{3}C$$
 $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$

IX

 $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$
 X

7

5
$$R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$$
 + $R^{3}-N$ OH III

10 In der Formel X bedeutet Hal ein Halogenatom, insbesondere Chlor oder Brom.

L³ in der Formel VIII bedeutet eine nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder ein Alkyl- oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluor-methylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Methylphenylsulfonat) und R⁴ steht nicht für Wasserstoff.

Die Umsetzungen erfolgen analog den vorstehend ausgeführten Ver-20 fahren.

Die Halogenierung der Verbindungen IX erfolgt radikalisch, wobei als Halogenierungsmittel beispielsweise N-Chlor- oder N-Bromsuccinimid, elementare Halogene (z.B. Chlor oder Brom) oder Thionyl25 chlorid, Sulfurylchlorid, Phosphortri- oder Phosphorpentachlorid und ähnliche Verbindungen eingesetzt werden können. Üblicherweise verwendet man zusätzlich einen Radikalstarter (z.B. Azobisisobutyronitril) oder man führt die Umsetzung unter Bestrahlung (mit UV-Licht) durch. Die Halogenierung erfolgt in an sich bekannter
30 Weise in einem üblichen organischen Verdünnungsmittel.

Die Verbindungen I, in denen R⁴ nicht Wasserstoff bedeutet, erhält man außerdem dadurch, daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der R⁴ Wasserstof bedeutet, mit einer Verbindung der **35** Formel VIII umsetzt.

$$R^{3} - N = OCH_{2} + L^{3} - R^{4}$$

$$R^{4} - O - N - CO - X - R^{5}$$

$$VIII$$

$$I \quad (R^{4} = H)$$

$$R^3 - N$$
 $R^4 - O - N - CO - X - R^5$

 $I (R^4 + H)$

Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten 10 organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base bei Temperaturen von 0°C bis 50°C.

Als Basen dienen insbesondere Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat, Natriumhydroxid und wäßrige Natriumhydroxid Lösungen.

Als Lösungsmittel finden insbesondere Aceton, Dimethylformamid, Toluol, tert.-Butylmethylether, Essigsäureethylester und Methanol Verwendung.

20 Die Verbindungen der Formel I, in denen X für NR^a steht, erhält man vorteilhaft dadurch, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel Xa überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III in eine Verbindung der Formel I.A überführt und I.A anschließend mit einem primären oder sekundären Amin der Formel XI zu I umsetzt.

30
$$H_{3}C \longrightarrow (R^{1})_{n}$$

$$Hal-CH_{2} \longrightarrow R^{4}O-N-CO-OA$$

$$IXa \qquad Xa$$

40 Hal-CH₂
$$(R^1)_n$$
 $(R^2)_m$ $(R^2)_m$ $(R^1)_n$ $(R^2)_m$ $(R^2)_m$ $(R^2)_m$ $(R^1)_n$ $($

45

$$R^{3} - N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow Oder$$

$$R^{4}ON-CO-OA \longrightarrow HNR^{3}R^{5} \text{ (XIb)}$$
I.A

A in der Formel VIIa steht für Alkyl (insbesondere C_1-C_6 -Alkyl)

10 oder Phenyl; Hal in der Formel VIIIa steht für Halogen (insbesondere Chlor und Brom).

Die Umsetzungen von IXa nach Xa und von Xa nach I.A erfolgen im allgemeinen und im besonderen unter den vorstehend beschriebenen 15 Bedingeungen.

Die Umsetzung der Verbindungen I.A mit den primären oder sekundären Aminen der Formel XIa bzw. XIb erfolgt bei Temperaturen von 0°C bis 100°C in einem inerten Lösungsmittel oder in einem 20 Lösungsmittelgemisch.

Als Lösungsmittel eignen sich insbesondere Wasser, tert.-Butylmethylether und Toluol oder deren Gemische. Es kann vorteilhaft sein, zur Verbesserung der Löslichkeit der Edukte zusätzlich

25 eines der folgenden Lösungsmittel (als Lösungsvermittler) zuzusetzen: Tetrahydrofuran, Methanol, Dimethylformamid und Ethylenglycolether.

Die Amine XIa bzw. XIb werden üblicherweise in einem Überschuß

30 bis zu 100% bezogen auf die Verbindungen X eingesetzt oder können als Lösungsmittel verwendet werden. Es kann im Hinblick auf die Ausbeute vorteilhaft sein, die Umsetzung unter Druck durchzuführen.

35 Die Herstellung der Verbindungen I erfolgt über Zwischenprodukte der Formel XII

Z —
$$CH_2$$
 $(R^{\frac{1}{2}})_n$ XII

45 in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

10

n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R¹ verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

Ri Nitro, Cyano, Halogen,

5

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

- für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei
 bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1
 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoffund/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam
 mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell
 ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;
- Y NO₂, NHOH- oder NHOR⁴
- R⁴ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cyclo-20 alkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;
 - Z Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen, C:-C6-Alkylsulfonyl, ggf. subst. Arylsulfonyl oder eine Gruppe Za

25

$$R^3 - N = 0$$
 Z^a

- m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R² verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;
- Nitro, Cyano, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl;
 - R³ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
- ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder
- ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauer-

PCT/EP95/02396

stoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

Insbesondere sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der For-5 mel XII bevorzugt, in denen Y für NHOH und Z für die Gruppe Za steht.

11

Außerdem sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der Formel IX bevorzugt, in denen Y für NO2 und Z für die Gruppe Za steht.

10

Im Hinblick auf die Herstellung der Verbindungen I, in denen X für NRa steht werden Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

15

$$W-CH_2$$
 $R^4O-N-CO-OA$
XIII

20

bevorzugt, wobei die Substituenten R1 und R4 sowie der Index n die eingangs gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff, Halogen oder Za, und 25 W

Alkyl oder Phenyl. A

Insbesondere sind hierbei Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituenten W für Wasserstoff, Chlor, Brom oder Zasteht.

30

Außerdem sind solche Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituent A für C_1-C_6 -Alkyl steht.

Insbesondere sind auch solche Verbindungen XIII besonders bevor-35 zugt, in denen der Substituent A für Phenyl steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen R4 für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht.

40 Daneben werden Verbindungen XIII bevorzugt, in denen n für 0 oder 1 steht.

Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

45

0, n

Wasserstoff, Chlor, Brom oder Za, W

12

R4 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und

A Phenyl.

Die Verbindungen I können saure oder basische Zentren enthalten 5 und dementsprechend Säureadditionsprodukte oder Basenadditionsprodukte oder Salze bilden.

Säuren für Säureadditionsprodukte sind u.a. Mineralsäuren (z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoff- und Bromwasser-

- 10 stoffsäure, Phosphorsäure, Schweferlsäure, Salpetersäure), organsiche Säuren (z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Malonsäure, Milchsäure, Äpfelsäure, Bernseinsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Salizylsäure, p-Toluolsulfonsäure, Dodecylbenzolsulfonsäure) oder andere protonenacide Verbindugnen (z.B. Saccharin).
- 15 Basen für Basenadditionsprodukte sind u.a. Oxide, Hydroxide, Carbonate oder Hydrogencarbonate von Alkalimetallen oder Erdal-kaimetallen (z.B. Kalium- oder Natriumhydroxyd oder -carbonat) oder Ammoniumverbindungen (z.B. Ammoniumhydroxyd).
- 20 Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden z.T. Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

25

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl;

30

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei diese in Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B.

- 35 C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl,
- 40 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkylcarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst ge-45 bunden sind; 13

WO 96/01256 PCT/EP95/02396

Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

- 5 Alkoxycarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkoxygruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;
- Alkylthio: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4

 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein

 Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind;
 - ggf. subst. Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoff-
- 15 atomen, z.B. C₁-C₆-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
- 20 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- 25 ggf. subst. Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste, insbesondere mit 2 bis 10 Kohlenstoff-atomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl,
- 30 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl,
 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl,
 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl,
 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl,
 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl,
- 35 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl,
 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl,
 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl,
 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl,
 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl,
- 40 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Di-methyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl,
- 45 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl,

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

14

2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl,

3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl,

1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,

2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl,

5 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

ggf. subst. Alkenyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend génannt), 10 welche über ein Sauerstoffatom (-0-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, insbesondere mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C2-C6-Alkinyl wie

- 15 Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl,
- 20 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl- 1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Di-methyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl,
- 25 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

ggf. subst. Alkinyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkinylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), 30 welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

qqf. subst. Cycloalkyl: mono- oder bicyclische Kohlenwaserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, z.B. $C_3-C_{10}-(Bi)$ cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclo-

- 35 heptyl, Bornanyl, Norbornanyl, Dicyclohexyl, Bicyclo[3,3,0]octyl, Bicyclo[3,2,1]octyl, Bicyclo[2,2,2]octyl oder Bicyclo[3, 3, 1] nonyl;
- ggf. subst. Cycloalkenyl: mono- oder bicyclische Kohlenwaserstof-40 freste mit 5 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Ringposition, z.B. C₅-C₁₀-(Bi)cycloalkenyl wie Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Bornenyl, Norbornenyl, Dicyclohexenyl und Bicyclo[3,3,0]octenyl;
- 45 eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauer-

15

stoff- und/oder Schwefelatome, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann: Brücken, die mit dem Ring, an den sie gebunden sind beispielsweise eines der folgenden Systeme 5 bilden: Chinolinyl, Benzofuranyl und Naphthyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel

- 10 und Stickstoff, beispielsweise Carbocyclen wie Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopent-2-enyl, Cyclohex-2-enyl, 5bis 6-gliedrige, gesättigte oder ungesättigte Heterocyclen, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoffoder Schwefelatom wie 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl,
- 15 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidiryl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thia-
- 20 zolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl,1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl,
- 25 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Pyrrolin-2-yl, 2,3-Pyrrolin-3-yl, 2,4-Pyrrolin-2-yl, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-3-yl, 3,4-Isoxazolin-3-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-4-yl, 3,4-Isoxazo-
- 30 lin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl, 4,5-Isoxazolin-5-yl, 2,3-Isothiazolin-3-yl, 3,4-Isothiazolin-3-yl, 4,5-Isothiazolin-3-yl, 2,3-Isothiazolin-4-yl, 3,4-Isothiazolin-4-yl, 4,5-Isothiazolin-4-yl, 2,3-Isothiazclin-5-yl, 3,4-Isothiazolin-5-yl, 4,5-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Di-
- 35 hydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropy-
- 40 razol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazcl-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl,
- 45 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimi-

16

dinyl, 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl, vorzugs-weise 2-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 1,3,4-Oxazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 3-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 4-Piperidinyl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl;

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsy-10 stem, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann, d.h. Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 1- oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, 15 beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 20 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Te-25 trazolyl, 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl, 1, 3, 4-Oxadiazol-2-yl und 1, 3, 4-Thiadiazol-2-yl;

sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome
30 als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl,
3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl,
5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und
35 4-Pyridazinyl.

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasser- stoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis drei, insbesondere einen, der folgenden Reste tragen können:

17

 $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_1-C_6-Alkylthio$, $C_1-C_6Halogenalkylthio$, $C_1-C_6-Alkylamino$, $Di-C_1-C_6-alkylamino$, $C2-C_6-Alkenyloxy$, $C_2-C_6-Halogenalkenyloxy$, $C_2-C_6-Alkinyloxy$, $C_2-C_6-Halogenalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkenyloxy$,

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder 10 Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann (wie vorstehend genannt), welches direkt oder über ein Sauerstoffatom (-O-), ein Schwefelatom (-S-) oder eine Aminogruppe (-NRa-) an den Substituenten gebunden sein kann, d.h. Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 15 1- oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 20 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Tria-25 zol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Tetrazolyl, 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;

30 Sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 2-Pyrimidinyl,

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf die cyclischen (gesättigten, ungesättigtern oder aromatischen) Gruppen soll zum Ausdruck brin40 gen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis drei, der folgenden Reste tragen können:

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

18

Die bei den Resten genannten ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können partiell oder vollständig durch Halogenatome wie 5 Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Fluor und Chlor ersetzt sein.

Diese ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den bezeichneten Halogenatomen ein bis drei 10 der folgenden Substituenten tragen:

Nitro:

Cyano, Thiocyanato;

15

- Alk;1, besonders C_1 - C_6 -Alkyl wie vorstehend genannt, vorzugsweise Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Butyl, Hexyl, insbesondere Methyl und 1-Methylethyl;
- 20 C:-C4-Halogenalkyl, wie vorstehend genannt, vorzugsweise Trichlormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl und Pentafluorethyl;
- C1-C4-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy und 25 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy;
 - C_1-C_4 -Halogenalkoxy, besonders C_1-C_2 -Halogenalkoxy, vorzugsweise Difluormethyloxy, Trifluormethyloxy und 2,2,2-Trifluorethyloxy, insbesondere Difluormethyloxy;

30

- C1-C4-Alkylthio, vorzugsweise Methylthio und 1-Methylethylthio, insbesondere Methylthio;
- C1-C4-Alkylamino wie Methylamino, Ethylamino, Propylamino, 35 1-Methylethylamino, Butylamino, 1-Methylpropylamino, 2-Methylpropylamino und 1,1-Dimethylethylamino, vorzugsweise Methylamino und 1,1-Dimethylethylamino, insbesondere Methylamino,
- Di-Ci-C4-alkylamino wie N, N-Dimethylamino, N, N-Diethylamino, 40 N, N-Dipropylamino, N, N-Di-(1-methylethyl)amino, N, N-Dibutylamino, N, N-Di-(1-methylpropyl)amino, N, N-Di-(2-methylpropyl)amino, N, N-Di-(1, 1-dimethylethyl) amino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-propylamino, N-Methyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-methyl-
- 45 propyl) amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylamino, N-Ethyl-N-propylamino, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-ethylamino, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)amino,

amino, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Methyl-N-(2-methyl-

PCT/EP95/02396

WO 96/01256

19

N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-propylamino, N-(1-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-

- 5 N-(1-methylpropyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(2-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methyl-
- 10 propyl) amino und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl) amino, vorzugsweise N, N-Dimethylamino und N, N-Diethylamino, insbesondere N, N-Dimethylamino;
- C1-C6-Alkylcarbonyl wie Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propyl-15 carbonyl, 1-Methylethyl-carbonyl, Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl, Pentylcarbonyl, 1-Methylbutylcarbonyl, 2-Methylbutylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1,2-Dimethylpropylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Ethylpropyl-
- 20 carbonyl, Hexylcarbonyl, 1-Methylpentylcarbonyl, 2-Methylpentylcarbonyl, 3-Methylpentylcarbonyl, 4-Methylpentylcarbonyl, 1,1-Dimethylbutylcarbonyl, 1,2-Dimethylbutylcarbonyl, 1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl, 2,3-Dimethylbutylcarbonyl, 3,3-Dimethylbutylcarbonyl, 1-Ethyl-
- 25 butylcarbonyl, 2-Ethylbutylcarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonyl, vorzugsweise Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl und 1,1-Dimethylcarbonyl, insbesondere Ethylcarbonyl;

- C:-C6-Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methyl-ethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 1-Methylpropyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, Pentyloxycarbonyl, 1-Methylbutyloxycarbonyl, 2-Methyl-
- . 35 butyloxycarbonyl, 3-Methylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethylpropyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylpropoxycarbonyl, 1,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Methylpentyloxycarbonyl, 2-Methylpentyloxycarbonyl, 3-Methylpentyloxycarbonyl, 4-Methylpentyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylbutyloxycarbo-
- 40 nyl, 1,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 3,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1-Ethylbutyloxycarbonyl, 2-Ethylbutyloxycarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropyloxycarbonyl und
- 45 1-Ethyl-2-methylpropyloxycarbonyl, vorzugsweise Methoxycarbonyl,

Ethoxycarbonyl und 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, insbesondere Ethoxycarbonyl;

- C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl wie Methylaminocarbonyl, Ethylamino-5 carbonyl, Propylaminocarbonyl, 1-Methylethylaminocarbonyl, Butylaminocarbonyl, 1-Methylpropylaminocarbonyl, 2-Methylpropylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylethylaminocarbonyl, Pentylaminocarbonyl, 1-Methylbutylaminocarbonyl, 2-Methylbutylaminocarbonyl, 3-Methylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethylpro-
- pylaminocarbonyl, Hexylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Methylpentylaminocarbonyl, 2-Methylpentylaminocarbonyl, 3-Methylpentylaminocarbonyl, 4-Methylpentylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,3-Dimethylbutylaminocarbonyl,
- 2,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 3,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1-Ethylbutylaminocarbonyl, 2-Ethylbutylaminocarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylaminocarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylaminocarbonyl, vorzugsweise
- 20 Methylamincarbonyl und Ethylamincarbonyl, insbesondere Methylamincarbonyl;
 - $Di-C_1-C_6-alkylaminocarbonyl$, besonders $Di-C_1-C_4-alkylaminocarbonyl$ wie N, N-Dimethylaminocarbonyl, N, N-Diethylaminocarbonyl, N, N-Di-
- 25 propylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N,N-Dibutylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N,N-Di(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)-aminocarbonyl, N-Ethyl-N-methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-propylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-
- 30 methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-propylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-ethylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(2-methyl-N-(
- 35 propyl) aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl) aminocarbonyl, N-(1-Methylethyl)-N-propylaminocarbonyl, N-Butyl-N-propylaminocarbonyl, N-(2-Methyl-propyl)-N-propylaminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propyl-aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propyl-aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylethyl) aminocarbonyl,
- 40 N-(1-Methylethyl)-N-(1-methylpropyl) aminocarbonyl, N-(1-Methyl-ethyl)-N-(2-methylpropyl) aminocarbonyl, N-(1,1-Di-methylethyl)-N-(1-methylethyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylpropyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(2-methylpropyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl) aminocarbonyl, N-(1-Methylpropyl)-
- 45 N-(2-methyl-propyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl und N-(1,1-Dimethylethyl)N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, vorzugsweise N,N-Dimethylamino-

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

21

carbonyl und N, N-Diethylamincarbonyl, insbesondere N, N-Dimethylaminocarbonyl;

- C1-C5-Alkylcarboxyl wie Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl, Propylcar-5 boxyl, 1-Methylethyl-carboxyl, Butylcarboxyl, 1-Methylpropylcarboxyl, 2-Methylpropylcarboxyl, 1,1-Dimethylethylcarboxyl, Pentylcarboxyl, 1-Methylbutylcarboxyl, 2-Methylbutylcarboxyl, 3-Methylbutylcarboxyl, 1,1-Dimethylpropylcarboxyl, 1,2-Dimethylpropylcarboxyl, 2,2-Dimethylpropylcarboxyl, 1-Ethylpropylcarboxyl, Hexyl-
- 10 carboxyl, 1-Methylpentylcarboxÿl, 2-Methylpentylcarboxyl, 3-Methylpentylcarboxyl, 4-Methylpentylcarboxyl, 1,1-Dimethylbutylcarboxyl, 1,2-Dimethylbutylcarboxyl, 1,3-Dimethylbutylcarboxyl, 2,2-Dimethylbutylcarboxyl, 2,3-Dimethylbutylcarboxyl, 3,3-Dimethylbutylcarboxyl, 1-Ethylbutylcarboxyl, 2-Ethylbutylcarboxyl,
- 15 1,1,2-Trimethylpropylcarboxyl, 1,2,2-Trimethylpropylcarboxyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarboxyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarboxyl, vorzugsweise Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl und 1,1-Dimethylethylcarbonyl, insbesondere Methylcarboxyl und 1,1-Dimethylethylcarboxyl;

- C;-Cé-Alkylcarbonylamino wie Methylcarbonylamino, Ethylcarbonylamino, Propylcarbonylamino, 1-Methylethylcarbonylamino, Butylcarbonylamino, 1-Methylpropylcarbonylamino, 2-Methylpropylcarbonylamino, 1,1-Dimethylethylcarbonylamino, Pentylcarbonylamino, 1-Me-
- 25 thylbutylcarbonylamino, 2-Methylbutylcarbonylamino, 3-Methylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethylpropylcarbonylamino, Hexylcarbonylamino, 1,1-Dimethylpropylcarbonylamino, 1,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Methylpentylcarbonylamino, 2-Methylpentylcarbonylamino, 3-Methylpentylcarbonylamino,
- 30 4-Methylpentylcarbonylamino, 1,1-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 3,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 1-Ethylbutylcarbonylamino, 2-Ethylbutylcarbonylamino, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonylamino,
- 35 1,2,2-Trimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonylamino und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonylamino, vorzugsweise Methylcarbonylamino und Ethylcarbonylamino, insbesondere Ethylcarbonylamino;
- 40 C3-C7-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl, insbesondere Cyclopropyl;
- C3-C7-Cycloalkoxy wie Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyl-45 oxy, Cyclohexyloxy und Cycloheptyloxy, vorzugsweise Cyclopentyloxy und Cyclohexyloxy, insbesondere Cyclohexyloxy;

WO 96/01256

22

C3-C7-Cycloalkylthio wie Cyclopropylthio, Cyclobutylthio, Cyclopentylthio, Cyclohexylthio und Cycloheptylthio, vorzugsweise Cyclohexylthio;

- 5 C3-C--Cycloalkylamino wie Cyclopropylamino, Cyclobutylamino, Cyclopentylamino, Cyclohexylamino und Cycloheptylamino, vorzugsweise Cyclopropylamino und Cyclohexylamino, insbesondere Cyclopropylamino;
- 10 Die ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den vorstehend genannten Substituenten auch einen Rest -CR'=NOR" tragen, wobei die Reste R' und R" für die folgenden Gruppen stehen:
- Wasserstoff, Cyano, Alkyl (vorzugsweise C1-C6-Alkyl, ins-15 R' besondere C₁-C₄-Alkyl), Haloalkyl (vorzugsweise C₁-C₄-Haloalkyl, insbesondere C_1 - C_2 -Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise C2-C6-Alkenyl, insbesondere C2-C4-Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise C_2-C_6 -Haloalkenyl, insbesondere C_2-C_4 -Haloalkenyl),
- 20 Alkinyl (vorzugsweise C₂-C₆-Alkinyl, insbesondere $C_2-C_4-Alkinyl$), Haloalkinyl (vorzugsweise $C_2-C_6-Haloalkinyl$, insbesondere C_2-C_4 -Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise C₃-C₈-Cycloalkyl, insbesondere C₃-C₆-Cycloalkyl);
- **25** R" Alkyl (vorzugsweise C_1-C_6 -Alkyl, insbesondere C_1-C_4 -Alkyl), Haloalkyl (vorzugsweise C₁-C₄-Haloalkyl, insbesondere C1-C2-Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise C2-C6-Alkenyl, insbesondere C2-C4-Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise C2-C6-Haloalkenyl, insbesondere C2-C4-Haloalkenyl), Alkinyl (vorzugsweise C2-C6-Alkinyl, insbesondere C2-C4-Alkinyl), Haloalkinyl 30 (vorzugsweise C2-C6-Haloalkinyl, insbesondere C2-C4-Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise C3-C8-Cycloalkyl, insbesondere $C_3-C_6-Cycloalkyl$).
- 35 Im Hinblick auf ihre biologische Wirkung sind Verbindungen I bevorzugt, in denen -- für eine Doppelbindung steht.

Desweiteren sind Verbindungen I bevorzugt, in denen in der -- für eine Einfachbindung steht.

Gleichermaßen sind Verbindungen I bevorzugt, in denen n für 0 oder 1, insbesondere für 0, steht.

40

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R1 für Halogen, 45 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_2-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$ oder $C_1-C_2-Halogen$ alkoxy steht.

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

23

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen m 0 oder 1 bedeutet.

Gleichermaßen werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R2 Nitro, 5 Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$ steht.

Desweiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R3 für $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_3-C_6-Cycloalkyl$ steht.

10

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R3 für einen ggf. subst. ein- oder zweikernigen aromatischen Rest steht, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstroffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefel-

15 atom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R3 für Phenyl oder Benzyl steht, wobei der Phenylrest partiell oder 20 vollständig halogeniert sein kann und/oder

- ein bis drei der folgenden Reste: Cyano, Nitro, C1-C6-Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_1-C_4-Alkyl-$
- 25 carbonyl, C1-C4-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy und Phenyl-C₁-C₄-alkoxy, wobei die Phenylringe ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₂-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₂-Halogen-
- alkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl oder 30 C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, und/oder
 - eine Gruppe CR'=NOR", in der R' Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl bedeutet und R" für C_1-C_6 -Alkyl steht, und/oder
 - zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings über eine
- 35 Oxy-C₁-C₃-alkoxy-Brücke oder eine Oxy-C₁-C₃-halogenalkoxy-Brücke

tragen kann.

40 Außerdem werden Verbindungen I insbesondere bevorzugt, in denen R3 für Pyridyl oder Pyrimidyl steht, wobei der Pyridylring partiell oder vollständig halogeniert sein kann und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Cyano, Nitro, C1-C4-Alkyl, C:-C2-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C2-Halogenalkoxy, C3-C6-Cyclo-45 alkyl, C_1-C_4 -Alkylcarbonyl oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^4 für Wasserstoff, $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_2-Halogenalkyl$ steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵X für Methyl, 5 Ethyl, Methoxy oder Methylamino steht.

Beispiele für insbesondere bevorzugte Verbindungen I sind in den Tabellen zusammengestellt.

10 Tabelle 1

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

$$(R_X)_p \longrightarrow OCH_2$$

$$R^4O-N-CO-XR^5$$

Tabelle 2

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet und R^{x}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 3

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

40

$$(R_X)_p$$
 OCH_2 $R^4ON-CO-XR^5$

Tabelle 4

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen \mathbb{R}^4 für Methyl steht, $\mathbb{R}^5 X$ Ethyl bedeutet und \mathbb{R}^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen \mathbb{R}^4 für Methyl steht, $\mathbb{R}^5 X$ Methoxy bedeutet und \mathbb{R}^{x}_p für eine Verbindung einer 5 Zeile der Tabelle A entspricht Tabelle 6

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer 10 Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 7

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 8

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 9

25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

35

$$(R_X)_p$$
 R^Y
 R^Z
 OCH_2
 $R^4O-N-CO-XR^5$

Tabelle 10

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 11

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^7 Wasserstoff bedeutet, R^7 Chlor bedeutet und R^7 für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 12

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 13

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R⁴ für Methyl steht, R⁵X Methyl bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A ent
20 spricht

Tabelle 14

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl 25 steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 15

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methoxy bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 16

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl stent, R^5X Methylamino bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasser-40 stoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 17

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z Wasser-5 stoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 18

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 19

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Ta-20 belle A entspricht

Tabelle 20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Methyl 25 steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 21

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen R^5X Methyl bedeutet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^y , R^z , R^3 und R^4 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

35

$$R^{2}$$
 R^{3}
 N
 OCH_{2}
 $R^{4}O-N-CO-XR^{5}$

40

Tabelle 22

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen R^5X Ethyl bedeu-45 tet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^y , R^z , R^3 und R^4 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

28

Tabelle 23

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen R^5X Methoxy bedeutet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^y , R^z , R^3 und R^4 5 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 24

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen R⁵X Methylamino und bedeutet und die Kombination der Substituenten R¹, R^y, R^z, R³ und R⁴ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 25

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 26

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 27

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer 30 Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 28

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasser-35 stoff steht, R^5X Ethyl bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 29

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung 5 einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 31

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasser10 stoff steht, R^5X Methylamino bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 32

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methylamino bedeutet und R^{x}_{p} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 33

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 34

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 35

- 35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht
- 40 Tabelle 36

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^y Wasserstoff bedeutet, R^z Chlor bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle 45 A entspricht

Tabelle 37

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 38

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 39

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle 20 A entspricht

Tabelle 40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R⁴ für Wasser25 stoff steht, R⁵X Methylamino bedeutet, R^y Methyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 41

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 42

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^y Trifluormethyl bedeutet, R^z 40 Wasserstoff bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 43

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^7 Trifluormethyl bedeutet, R^7 Wasserstoff bedeutet und R^8 für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

31

Tabelle 44

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^7 Trifluormethyl bedeutet, R^7 Wasserstoff bedeutet und R^{x}_{p} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle A

J	Nummer	R× _p
20	1	Н
	2	2-F
	3	3-F
	4	4-F
25	5	2,4-F ₂
	6	2,4,6-F ₃
	7	2,3,4,5,6-F ₅
	8	2,3-F ₂
30	9	2-C1
	10	3-C1
	11	4-C1
	12	2,3-Cl ₂
	13	2,4-Cl ₂
	14	2,5-Cl ₂
35	15	2,6-Cl ₂
	16	3,4-Cl ₂
	17	3,5-Cl ₂
	18	2,3,4-Cl ₃
40	19	2,3,5-Cl ₃
	11	2,3,6-Cl ₃
	12	2,4,5-Cl ₃
45	13	2,4,6-Cl ₃
	14	3,4,5-Cl ₃
	15	2,3,4,6-Cl ₄
	16	2,3,5,6-Cl ₄

	Nummer	R× _p
	17	2,3,4,5,6-Cl ₅
	18	2-Br
5	19	3-Br
3	20	4-Br
	21	2,4-Br ₂
•	22	2,5-Br ₂
10	23 .	2,6-Br ₂
10	24	2,4,6-Br ₃
	25	2,3,4,5,6-Br ₅
	26	2-J
	27	3-J
15	28	4-J
	29	2,4-J ₂
20	30	2-Cl, 3-F
	31	2-Cl, 4-F
	32	2-C1, 5-F
	33	2-C1, 6-F
	34	2-C1, 3-Br
	35	2-Cl, 4-Br
25	36	2-C1, 5-Br
	37	2-C1, 6-Br
	38	2-Br, 3-Cl
	39	2-Br, 4-Cl
30	40	2-Br, 5-Cl
30	4:	2-Br, 3-F
	42	2-Br, 4-F
	43	2-Br, 5-F
	44	2-Br, 6-F
35	45	2-F, 3-Cl
	46	2-F, 4-Cl
	47	2-F, 5-Cl
	48	3-Cl, 4-F
40	49	3-C1, 5-F
	50	3-C1, 4-Br
	51	3-Cl, 5-Br
45	52	3-F, 4-Cl
	53	3-F, 4-Br
	54	3-Br, 4-Cl
	55	3-Br, 4-F

	Nummer	R× _p
	56	2,6-Cl ₂ , 4-Br
	57	2-CH ₃
_	58 .	3-CH ₃
5	59	4-CH ₃
	60	2,3-(CH ₃) ₂
	61	2,4-(CH ₃) ₂
	62.	2,5-(CH ₃) ₂
10	63	2,6-(CH ₃) ₂
	64	3,4-(CH ₃) ₂
	65	3,5-(CH ₃) ₂
	66	2,3,5-(CH ₃) ₃
15	67	2,3,4-(CH ₃) ₃
	68	2,3,6-(CH ₃) ₃
	69	2,4,5-(CH ₃) ₃
	70	2,4,6-(CH ₃) ₃
20	71	3,4,5-(CH ₃) ₃
20	72	2,3,4,6-(CH ₃) ₄
	73	2,3,5,6-(CH ₃) ₄
	74	2,3,4,5,6-(CH ₃) ₅
	75	2-C ₂ H ₅
25	76	3-C ₂ H ₅
	77	4-C ₂ H ₅
	78	2,4-(C ₂ H ₅) ₅
	79	2,6-(C ₂ H ₅) ₂
30	80	$3,5-(C_2H_5)_2$
	81	2,4,6-(C ₂ H ₅) ₃
	82	2-n-C ₃ H ₇
	83	3-n-C ₃ H ₇
35	84	4-n-C ₃ H ₇
£	85 .	2-i-C ₃ H ₇
	86	3-i-C ₃ H ₇
	87	4-i-C ₃ H ₇
40	88	$2,4-(i-C_3H_7)_2$
	89	2,6-(i-C ₃ H ₇) ₂
	90	3,5-(i-C ₃ H ₇) ₂
45	91	2-s-C ₄ H ₉
	92	3-s-C ₄ H ₉
	93	4-s-C ₄ H ₉
	94	2-t-C ₄ H ₉

,	Nummer	R×p
	95	3-t-C ₄ H ₉
	96	4-t-C ₄ H ₉
5	97	4-n-C ₉ H ₁₉
J	98	2-CH ₃ , 4-t-C ₄ H ₉
	99	2-CH ₃ , 6-t-C ₄ H ₉
	100	2-CH ₃ , 4-i-C ₃ H ₇
10	101.	2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇
	102	$3-CH_3$, $4-i-C_3H_7$
	103	2-cyclo-C ₆ H ₁₁
	104	3-cyclo-C ₆ H ₁₁
	105	4-cyclo-C ₆ H ₁₁
15	106	2-Cl, 4-C ₆ H ₅
	107	2-Br, 4-C ₆ H ₅
	108	2-OCH ₃
20	109	3-OCH ₃
	110	4-OCH ₃
	111	2-OC ₂ H ₅
	112	3-0-C ₂ H ₅
	113	4-O-C ₂ H ₅
25	114	2-0-n-C ₃ H ₇
	115	3-0-n-C ₃ H ₇
	116	4-0-n-C ₃ H ₇
	117	2-O-i-C ₃ H ₇
	118	3-O-i-C ₃ H ₇
30	11,9	4-O-i-C ₃ H ₇
	120	2-O-n-C ₆ H ₁₃
	121	3-0-n-C ₆ H ₁₃
	122	4-O-n-C ₆ H ₁₃
35	123	2-O-CH ₂ C ₆ H ₅
	124	3-O-CH ₂ C ₆ H ₅
	125	4-O-CH ₂ C ₆ H ₅
	126	$2-O-(CH_2)_3C_6H_5$
40	127	$4-O-(CH_2)_3C_6H_5$
	128	2,3-(OCH ₃) ₂
	129	2,4-(OCH ₃) ₂
	130	2,5-(OCH ₃) ₂
45	131	2,6-(OCH ₃) ₂
	132	3,4-(OCH ₃) ₂
	133 .	3,5-(OCH ₃) ₂

134		Nummer	R ^x _p
136	•	134	2-O-t-C ₄ H ₉
137		135	3-O-t-C ₄ H ₉
138	5	136	4-O-t-C ₄ H ₉
139		137	3-(3'-C1-C ₆ H ₄)
10 140 140 140 140 141 140 140 141 140 140		138	4-(4'-CH ₃ -C ₆ H ₄)
141		139	2-O-C ₆ H ₅
141 4-O-C ₆ H ₅ 142 2-O-(2'-F-C ₆ H ₄) 143 3-O-(3'-C1-C ₆ H ₄) 144 4-O-(4'-CH ₃ -C ₆ H ₄) 145 2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-F 146 2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-C1 147 2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Br 148 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-F 149 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Er 150 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Br 151 2-i-C ₃ H ₇ , 4-C1, 5-CH ₃ 152 2-C1, 4-NO ₂ 153 2-NO ₂ , 4-C1 154 2-OCH ₃ , 5-NO ₂ 155 2,4-C1 ₂ , 5-NO ₂ 156 2,4-C1 ₂ , 6-NO ₂ 157 2,6-C1 ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-C1 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CENOC ₃ H ₇) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₃ H ₇) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇)	10	140	3-0-C ₆ H ₅
143	10	141	4-O-C ₆ H ₅
144		142	2-O-(2'-F-C ₆ H ₄)
15		143	3-0-(3'-C1-C ₆ H ₄)
146		144	$4-O-(4'-CH_3-C_6H_4)$
147 2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Br 148 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-F 149 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Cl 150 2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Br 151 2-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl, 5-CH ₃ 152 2-Cl, 4-NO ₂ 25 153 2-NO ₂ , 4-Cl 154 2-OCH ₃ , 5-NO ₂ 155 2,4-Cl ₂ , 5-NO ₂ 156 2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂ 157 2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-H ₂) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-h-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-h-C ₃ H ₇)	15	145	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-F
148		146	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Cl
20		147	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Br
150		148	$2,4-(CH_3)_2,6-F$
151	20	149	2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Cl
25 2-C1, 4-NO ₂ 153 2-NO ₂ , 4-C1 154 2-OCH ₃ , 5-NO ₂ 155 2,4-C1 ₂ , 5-NO ₂ 156 2,4-C1 ₂ , 6-NO ₂ 157 2,6-C1 ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH (CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		150	2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Br
25 153 2-NO ₂ , 4-Cl 154 2-OCH ₃ , 5-NO ₂ 155 2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂ 156 2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂ 157 2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		151	2-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl, 5-CH ₃
154		152	2-Cl, 4-NO ₂
154	25	153	2-NO ₂ , 4-Cl
156 2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂ 157 2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		154	2-OCH ₃ , 5-NO ₂
30 2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂ 158 2,6-Br ₂ , 4-NO ₂ 159 2,6-J ₂ , 4-NO ₂ 160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		155	2,4-Cl ₂ , 5-NO ₂
158		156	2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂
158	20	157	2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂
160 2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl 161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)	30	158	2,6-Br ₂ , 4-NO ₂
161 2-CO ₂ CH ₃ 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		159	$2,6-J_2, 4-NO_2$
35 162 3-CO ₂ CH ₃ 163 4-CO ₂ CH ₃ 164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		160	2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl
163		161	2-CO ₂ CH ₃
164 2-CH ₂ -OCH ₃ 165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)	35	162	3-CO ₂ CH ₃
165 3-CH ₂ -OCH ₃ 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		163	4-CO ₂ CH ₃
40 166 4-CH ₂ -OCH ₃ 167 2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO 168 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃) 169 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅) 170 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇) 171 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)		164	2-CH ₂ -OCH ₃
$ \begin{array}{ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		165	3-CH ₂ -OCH ₃
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	40	166	4-CH ₂ -OCH ₃
		167	2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO
45		168	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NOCH_3)$
45 2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)	1	169	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NOC_2H_5)$
171 $2-CH_3-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$	AE	170	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NO-n-C_3H_7)$
172 $2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NOCH_3)$	70	171	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$
		172	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NOCH_3)$

	Nummer	R×p
	173	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NOC_2H_5)$
	174	$2,5-(CH_3-4-(CH_3-C=NO-n-C_3H_7)$
5	175	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$
	176	2-C ₆ H ₅
	177	3-C ₆ H ₅
	178	4-C ₆ H ₅
10	179 :	2-(2'-F-C ₆ H ₄)
10	180	2-CH ₃ , 5-Br
	181	2-CH ₃ , 6-Br
	182	2-C1, 3-CH ₃
	183	2-C1, 4-CH ₃
15	184	2-C1, 5-CH ₃
	185	2-F, 3-CH ₃
	186	2-F, 4-CH ₃
	187	2-F, 5-CH ₃
20	188	2-Br, 3-CH ₃
	189	2-Br, 4-CH ₃
	190	2-Br, 5-CH ₃
	191	3-CH ₃ , 4-Cl
25	192	3-CH ₃ , 5-Cl
	193	3-CH ₃ , 4-F
	194	3-CH ₃ , 5-F
	195	3-CH ₃ , 4-Br
20	196	3-CH ₃ , 5-Br
30	197	3-F, 4-CH ₃
	198	3-C1, 4-CH ₃
	199	3-Br, 4-CH ₃
	200	$2-C1$, $4,5-(CH_3)_2$
35	201	2-Br, 4,5-(CH ₃) ₂
	292	$2-C1$, $3,5-(CH_3)_2$
	203	$2-Br$, $3,5-(CH_3)_2$
	204	2,6-Cl ₂ , 4-CH ₃
40	205	2,6-F ₂ , 4-CH ₃
	206	2,6-Br ₂ , 4-CH ₃
	207	2,4-Br ₂ , 6-CH ₃
	208	2,4-F ₂ , 6-CH ₃
AR	209	2,4-Br ₂ , 6-CH ₃
45	210	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-F
	211	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-Cl

	Nummer	R×p
	212	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-Br
	213	$3,5-(CH_3)_2, 4-F$
5	214	$3,5-(CH_3)_2, 4-Cl$
	215	3,5-(CH ₃) ₂ , 4-Br
	216	2-CF ₃
	217	3-CF ₃
10	218 ;	4-CF ₃
10	219	2-OCF ₃
	220	3-OCF ₃
	221	4-OCF ₃
	222	3-OCH ₂ CHF ₂
15	223	2-NO ₂
	224	3-NO ₂
	225	4-NO ₂
	226	2-CN
20	227	3-CN
	228	4-CN
	229	2-CH ₃ , 3-Cl
	230	2-CH ₃ , 4-Cl
25	231	2-CH ₃ , 5-Cl
	232	2-CH ₃ , 6-Cl
	233	2-CH ₃ , 3-F
	234	2-CH ₃ , 4-F
00	235	2-CH ₃ , 5-F
30	236	2-CH ₃ , 6-F
	237	2-CH ₃ , 3-Br
	238	2-CH ₃ , 4-Br
	239	2-Pyridyl-2'
35	240	3-Pyridyl-3'
	241	4-Pyridyl-4'
•		

40

Tabelle B

	Nummer	R ¹	Ry	R²	R ³	R ⁴
	334 .	Н	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₃
5	335	Н	H	Н	Benzyl	CH ₃
	336	Н	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₃
	337	Н	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
10	338-	Н	Н	н .	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	339	Н	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
	340	Н	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
	341	Н	H	C1	Benzyl	CH ₃
15	342	Н	Н	C1	2-Pyridyl	CH ₃
٠	343	Н	H .	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
	344	Н	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
20	345	Н	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
	346	Н	CH ₃	H	Cyclohexyl	CH ₃
	347	Н	CH ₃	'Н	Benzyl	CH ₃
	348	Н	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₃
25	349	Н	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
	350	Н	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	351	Н	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
30	352	Н	Н	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	3 53	Н	Н	H	Benzyl	C ₂ H ₅
	354	H	Н	H	Phenyl	C ₂ H ₅
	355	Н	H	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
35	356	Н	H	H	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
	357	Н	Ĥ	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
	358	H	Н	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
40	359	Н	Н	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	360	H	Н	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
	361	H	H	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅
	362	Н	Н	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
45	363	Н	H	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅

	Nummer	\mathbb{R}^1	Ry	Rz	R ³	R ⁴
	364	Н	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl	C ₂ H ₅
		••		01	-2	025
5	365	H	H	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	366	Н	CH ₃	H	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	367	Н	CH ₃	Н	Benzyl	C ₂ H ₅
	368	Н	CH ₃	Н	Phenyl	C ₂ H ₅
	369	Н	CH ₃	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
10	370 ·	Н	CH ₃	H .	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
	371	Н	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
	372	н	CH ₃	H	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
15	373	H	H	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	374	Н	Н	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	375	Н	Н	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	376	H	H	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
20	377	Н	Н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
	378	H	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	379	Н	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
25	380	Н	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	381	Н	H	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	382	H	H	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
•	383	H	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
30	384	H	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
	385	Н	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	386	H	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
35	387	Н	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	388	Н	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	389	Н	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	390	H	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
40	391	н	CH ₃	н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
	392	Н	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	393	Н	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
45	394	Н	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	395	Н	Н	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	396	Н	Н	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH

	Nummer	R ¹	Ry	R ²	R ³	R ⁴
	397	Н	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
_	398	Н	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
5	399	Н	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	400	H	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	401	H	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
10	402	Н	H	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH
į	403	Н	H	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	404	H ,	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	405	Н	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
15	406	Н	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	407	Н	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	408	H	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
20	409	Н	CH ₃	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	410	Н	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	411	Н	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	412	. H	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
25	413	Н	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	414	Н	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
J	415	3-F	· H	Н	Cyclohexyl	CH ₃
30	416	3-F	H	Н	Benzyl	CH ₃
	417	3-F	H	Н	Phenyl	CH ₃
	418	3-F	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₃
	419	3-F	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
35	420	3-F	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	421	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
	422	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
40	423	3-F	Н	Cl	Benzyl	CH ₃
40	424	3-F	Н	C1	Phenyl	CH ₃
	425	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
	426	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
45	427	· 3-F	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	428	3-F	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃

PCT/EP95/02396

	41							
	Nummer	R^1	Ry	Rz	R ³	R ⁴		
	429	3-F	CH ₃	· H	Cyclohexyl	CH ₃		
	430	3-F	CH ₃	Н	Benzyl ·	CH ₃		
5	431	3-F	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₃		
	432	3-F	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₃		
	433	3-F	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃		
10	434	3-F	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃		
	435	3-F	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃		
	436	3-F	Н	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅		
	437	3-F	Н	Н	Benzyl	C ₂ H ₅		
15	438	3-F	Н	Н	Phenyl	C ₂ H ₅		
	439	3-F	H	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅		
	440	3-F	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅		
20	441	3-F	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅		
•	442	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅		
	443	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅		
	444	3-F	H	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅		
25	445	3-F	Н	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅		
23	446	3-F	H	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅		
	447	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅		
30	448	3-F	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅		
	449	3-F	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅		
	450	3-F	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃		
	451	3-F	Н	H	Benzyl	CH ₂ OCH ₃		
35	452	3-F	H	H	Phenyl	CH ₂ OCH ₃		
20	453	3-F	H	H	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃		
	454	3-F	Н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃		
40	455	3-F	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃		
40	456	3-F	Н	H	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃		
	457	3-F	H	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃		
	458	3-F	Н	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃		
	459	3-F	H	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃		
45	460	3-F	H	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃		
	461	3-F	H	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃		

	Nummer	\mathbb{R}^1	RY	R ^z	R ³	R ⁴
	462	3-F	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
5	463	3-F	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
3	464	3-F	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	465	3-F	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	466	3-F	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	467	3-F	CH ₃	H	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
10	468	3-F	CH ₃	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
	469	3-F	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
16	470	3-F	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
15	471	3-F	Н	H	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	472	3-F	H	H	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	473	3-F	H	H	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	474	3-F	. Н	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
20	475	3-F	H	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
	476	3-F	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	477	3-F	Н	H	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
25	478	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	479	3-F	H	Cl	Benzyl	$CH_2C \equiv CH$
	480	3-F	H	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	481	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
30	482	3-F	H	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
	483	3-F	Н	C1	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	484	3-F	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
35	485	3-F	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	486	3-F	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	487	3-F	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	488	3-F	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
40	489	3-F	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
	490	3-F	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	491	3-F	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
45	492	6-C1	H	H	Cyclohexyl	CH ₃
	493	6-Cl	Н	Н	Benzyl	CH ₃
	494	6-Cl	Н	Н	Phenyl	CH ₃

	Nummer	R ¹	Ry	Rz	R ³	R ⁴
	495	6-Cl	Н	н.	2-Pyridyl	CH ₃
5	496	6-C1	Н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
3	497	6-Cl	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	498	6-Cl	Н	H	2-Pyrazinyl	CH ₃
	499	6-C1	H	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
10	500	6-Cl	H	Cl	Benzyl	CH ₃
	501	6-Cl	H	Cl	Phenyl	CH ₃
	502	6-Cl	H	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
	503	6-C1	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
15	504	6-Cl	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	505	6-Cl	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
	506	6-Cl	CH ₃	H	Cyclohexyl	CH ₃
20	507	6-Cl	СН3	Н	Benzyl	CH ₃
	508	6-Cl	CH ₃	H	Phenyl	CH ₃
	509	6-Cl	CH ₃	H	2-Pyridyl	CH ₃
	510	6-Cl	CH ₃	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
25	511	6-Cl	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	512	6-Cl	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
	513	6-Cl	H	H	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
30	514	6-Cl	Н	Н	Benzyl	C ₂ H ₅
	515	6-Cl	Н	Н	Phenyl	C ₂ H ₅
:	516	6-Cl	H	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	517	6-Cl	н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
35	518	6-C1	Н	Н	5-CF₃-pyridyl -2	C ₂ H ₅
,	519	6-C1	Н	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	520	6-Cl	Н	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
40	521	6-Cl	Н	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
40	522	6-Cl	Н	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅
	523	6-Cl	Н	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	524	6-Cl	H	C1	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
45	525	6-Cl	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
	526	6-Cl	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

Mummer	pl	RY	RZ	R ³	R ⁴
					C ₂ H ₅
			······································		C ₂ H ₅
					C ₂ H ₅
<u></u>	_				C ₂ H ₅
					C ₂ H ₅
331	0 01	0.13	••	dyl-2	- 25
532	6-Cl	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
533	6-Cl	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
534	6-Cl	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
535	6-Cl	Н	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
536	6-Cl	Н	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
537 ·	6-Cl	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
538	6-C1	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
539	6-Cl	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
540	6-Cl	H	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
541	6-C1	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
542	6-Cl	H	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
543	6-Cl	Н	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
544	6-Cl	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
54 5	6-C1	H	C1.	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
546	6-Cl	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
547	6-C1	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
548	6-C1	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
549	6-Cl	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
550	6-Cl	CH ₃	H	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
551	6-C1	CH ₃	H	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
552	6-Cl	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
553	6-C1	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
554	6-Cl	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
555	6-Cl	Н	H	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
556	6-C1	H	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
557	6-C1	Н	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
558	6-C1	H	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
559	6-Cl	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
	533 534 535 536 537 538 539 540 541 542 543 544 545 545 546 547 548 549 550 551 552 553	527 6-C1 528 6-C1 529 6-C1 530 6-C1 531 6-C1 532 6-C1 533 6-C1 534 6-C1 535 6-C1 536 6-C1 537 6-C1 538 6-C1 539 6-C1 540 6-C1 541 6-C1 542 6-C1 543 6-C1 544 6-C1 545 6-C1 546 6-C1 547 6-C1 548 6-C1 550 6-C1 551 6-C1 552 6-C1 553 6-C1 555 6-C1 555 6-C1 556 6-C1 557 6-C1 558 6-C1	527 6-C1 CH3 528 6-C1 CH3 529 6-C1 CH3 530 6-C1 CH3 531 6-C1 CH3 532 6-C1 CH3 533 6-C1 CH3 534 6-C1 H 535 6-C1 H 536 6-C1 H 537 6-C1 H 538 6-C1 H 539 6-C1 H 540 6-C1 H 541 6-C1 H 542 6-C1 H 543 6-C1 H 544 6-C1 H 545 6-C1 H 546 6-C1 H 547 6-C1 H 548 6-C1 CH3 550 6-C1 CH3 551 6-C1 CH3 552 6-C1 CH3 <th>527 6-C1 CH3 H 528 6-C1 CH3 H 529 6-C1 CH3 H 530 6-C1 CH3 H 531 6-C1 CH3 H 532 6-C1 CH3 H 533 6-C1 CH3 H 534 6-C1 H H 535 6-C1 H H 536 6-C1 H H 537 6-C1 H H 538 6-C1 H H 539 6-C1 H H 540 6-C1 H H 541 6-C1 H C1 542 6-C1 H C1 543 6-C1 H C1 544 6-C1 H C1 545 6-C1 H C1 546 6-C1 H C1 547</th> <th>527 6-Cl CH3 H Cyclohexyl 528 6-Cl CH3 H Benzyl 529 6-Cl CH3 H Phenyl 530 6-Cl CH3 H 2-Pyridyl 531 6-Cl CH3 H 5-Cl-pyridyl 532 6-Cl CH3 H 5-CF3-pyridyl 533 6-Cl CH3 H 2-Pyrazinyl 534 6-Cl H H Cyclohexyl 535 6-Cl H H Phenyl 537 6-Cl H H 2-Pyridyl 538 6-Cl H H 2-Pyridyl 539 6-Cl H H 2-Pyrazinyl 540 6-Cl H H 2-Pyrazinyl 541 6-Cl H Cl Cyclohexyl 542 6-Cl H Cl 2-Pyrazinyl 544 6-Cl H Cl 2-Pyrazinyl</th>	527 6-C1 CH3 H 528 6-C1 CH3 H 529 6-C1 CH3 H 530 6-C1 CH3 H 531 6-C1 CH3 H 532 6-C1 CH3 H 533 6-C1 CH3 H 534 6-C1 H H 535 6-C1 H H 536 6-C1 H H 537 6-C1 H H 538 6-C1 H H 539 6-C1 H H 540 6-C1 H H 541 6-C1 H C1 542 6-C1 H C1 543 6-C1 H C1 544 6-C1 H C1 545 6-C1 H C1 546 6-C1 H C1 547	527 6-Cl CH3 H Cyclohexyl 528 6-Cl CH3 H Benzyl 529 6-Cl CH3 H Phenyl 530 6-Cl CH3 H 2-Pyridyl 531 6-Cl CH3 H 5-Cl-pyridyl 532 6-Cl CH3 H 5-CF3-pyridyl 533 6-Cl CH3 H 2-Pyrazinyl 534 6-Cl H H Cyclohexyl 535 6-Cl H H Phenyl 537 6-Cl H H 2-Pyridyl 538 6-Cl H H 2-Pyridyl 539 6-Cl H H 2-Pyrazinyl 540 6-Cl H H 2-Pyrazinyl 541 6-Cl H Cl Cyclohexyl 542 6-Cl H Cl 2-Pyrazinyl 544 6-Cl H Cl 2-Pyrazinyl

	Nummer	Rl	RУ	Rz	R ³	R ⁴
	560	6-C1	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl	CH ₂ C≡CH
					-2	
5	561	6-C1	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C ≡ CH
D	562 ·	6-C1	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	563	6-Cl	H	Cl	Benzyl	CH ₂ C ≡ CH
	564	6-Cl	Н	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	565	6-C1	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
10	566	6-Cl	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
	567	6-C1	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
4 6	568	6-C1	Н	Cl	.2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
15	569	6-Cl	CH ₃	H	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	570	6-Cl	CH ₃	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	571	6-Cl	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	572	6-Cl	CH ₃	H	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
20	573	6-C1	CH ₃	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
•	574	6-C1	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	575	6-Cl	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
25	576	6-CH ₃	H	H	Cyclohexyl	CH ₃
	577	6-CH ₃	Н	Н	Benzyl	CH ₃
	578	6-CH ₃	H	Н	Phenyl	CH ₃
	579	6-CH ₃	. Н	Н	2-Pyridyl	CH ₃
30	580	6-CH ₃	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
	581	6-CH ₃	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	582	6-CH ₃	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
35	583	6-CH ₃	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
	584	6-CH ₃	Н	Cl	Benzyl	CH ₃
	585	6-CH ₃	Н	Cl	Phenyl	CH ₃
	586	6-CH ₃	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
40	587	6-CH ₃	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
	588	6-CH ₃	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
	589	6-CH ₃	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
45	590	6-CH ₃	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₃
	591	6-CH ₃	CH ₃	H	Benzyl	CH ₃
	592	6-CH ₃	CH ₃	H	Phenyl	CH ₃

	Nummer	Rl	RУ	R ^z	R ³	R ⁴
	593	6-CH ₃	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₃
5	594	6-CH ₃	CH ₃	н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₃
J	595	6-CH ₃	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₃
•	596	6-CH ₃	CH ₃	H	2-Pyrazinyl	CH ₃
	597	6-CH ₃	Н	H	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
10	598	6-CH ₃	Н	H	Benzyl	C ₂ H ₅
	599	6-CH ₃	Н	Н	Phenyl	. C ₂ H ₅
	600	6-CH ₃	H	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	601	6-CH ₃	H	Н	5-Cl-pyri - dyl-2	€2H5
15	602	6-CH ₃	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
	603	6-CH ₃	Н	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	604	6-CH ₃	Н	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
20	605	6-CH ₃	H	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
	606	6-CH ₃	H	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅
	607	6-CH ₃	Н	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	608	6-CH ₃	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
25	609	6-CH ₃	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
	610	6-CH ₃	H	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
ľ	611	6-CH ₃	CH ₃	H	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
30	612	6-CH ₃	CH ₃	H	Benzyl	C ₂ H ₅
	613	6-CH ₃	CH ₃	Н	Phenyl	C ₂ H ₅
	614	6-CH ₃	CH ₃	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	615	6-CH ₃	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅
35	616	6-CH ₃	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅
•	617	6-CH ₃	CH ₃ .	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	618	6-CH ₃	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
40	619	6-CH ₃	Н	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	620	6-CH ₃	Н	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	621	6-CH ₃	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	622	6-CH ₃	Н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
45	623	6-CH ₃	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	624	6-CH ₃	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃

	Nummer	Rì	Ry	Rz	R ³	R ⁴
	625	6-CH ₃	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	626	6-CH ₃	Н	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
5	627 .	6-CH ₃	H	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	628	6-CH ₃	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	629	6-CH ₃	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
10	630	6-CH ₃	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	631	6-CH ₃	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
	632	6-CH ₃	CH ₃	H	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	633	6-CH ₃	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
15	634	6-CH ₃	CH ₃	Н.	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	635	6-CH ₃	CH ₃	H	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	636	6-CH ₃	CH ₃	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ OCH ₃
20	637	6-CH ₃	CH ₃	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ OCH ₃
	638	6-CH ₃	CH ₃	H	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
	639	6-CH ₃	H	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	640	6-CH ₃	Н	H	Benzyl	CH ₂ C≡CH
25	641	6-CH ₃	H	H	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	642	6-CH ₃	Н	H	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	643	6-CH ₃	H	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
30	644	6-CH ₃	H	H	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	645	6-CH ₃	Н.	H	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	646	6-CH ₃	H	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	647 .	6-CH ₃	Н	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH
35	648	6-CH ₃	H	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
33	649	6-CH ₃	H	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	650	6-CH ₃	H	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH
40	651	6-CH ₃	H	Cl	5-CF ₃ -pyridyl -2	CH ₂ C≡CH
	652	6-CH ₃	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	653	6-CH ₃	CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
Ī	654	6-CH ₃	CH ₃	H	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	655	6-CH ₃	CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
45	656	6-CH ₃	CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	657	6-CH ₃	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH ₂ C≡CH

	Nummer	R ¹	RY	RZ	R ³	R ⁴		
	658	6-CH ₃	CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl -2 :	CH ₂ C≡CH		
_	659	6-CH ₃	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH		
5	660	3-F	CH ₃	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅		
	661	3-F	CH ₃	Н	Benzyl	C ₂ H ₅		
	662	3-F	CH ₃	Н	Phenyl	C ₂ H ₅		
	663	3-F	CH ₃	Н	2-Pyridyl	C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5		
0	664	3-F	CH ₃	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C ₂ H ₅		
	665	3-F C		Н	5-CF ₃ -pyridyl -2	C ₂ H ₅		
	666	3-F	CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅		

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I eignen sich zur Bekämpfung von Schadpilzen und von tierischen Schädlingen aus der Klasse der Insekten, Spinnentiere und Nematoden. Sie können im Pflanzenschutz sowie auf dem Hygiene-, Vorratsschutz- und Veterinärsektor als Fungizide und Schädlingsbekämpfungsmittel eingesetzt werden.

Zu den schädlichen Insekten gehören:

25 aus der Ordnung der Schmetterlinge (Lepidoptera) beispielsweise Adoxophyes orana, Agrotis ypsilon, Agrotis segetum, Alabama argillacea, Anticarsia gemmatalis, Argyresthia conjugella, Autographa gamma, Cacoecia murinana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Chilo partellus, Choristoneura occidentalis, Cirphis 30 unipuncta, Cnaphalocrocis medinalis, Crocidolomia binotalis, Cydia pomonella, Dendrolimus pini, Diaphania nitidalis, Diatraea grandiosella, Earias insulana, Elasmopalpus lignosellus, Eupoecilia ambiguella, Feltia subterranea, Grapholitha funebrana, Grapholitha molesta, Heliothis armigera, Heliothis virescens, Helio-35 this zea, Hellula undalis, Hibernia defoliaria, Hyphantria cunea, Hyponomeuta malinellus, Keiferia lycopersicella, Lambdina fiscellaria, Laphygma exigua, Leucoptera scitella, Lithocolletis blancardella, Lobesia botrana, Loxostege sticticalis, Lymantria dispar, Lymantria monacha, Lyonetia clerkella, Manduca sexta, Mala-40 cosoma neustria, Mamestra brassicae, Mocis repanda, Operophthera brumata, Orgyia pseudotsugata, Ostrinia nubilalis, Pandemis heparana, Panolis flammea, Pectinophora gossypiella, Phthorimaea operculella, Phyllocnistis citrella, Pieris brassicae, Plathypena scabra, Platynota stultana, Plutella xylostella, Prays citri, 45 Prays oleae, Prodenia sunia, Prodenia ornithogalli, Pseudoplusia includens, Rhyacionia frustrana, Scrobipalpula absoluta, Sesamia

inferens, Sparganothis pilleriana, Spodoptera frugiperda, Spodop-

49

tera littoralis, Spodoptera litura, Syllepta derogata, Synanthedon myopaeformis, Thaumatopoea pityocampa, Tortrix viridana, Trichoplusia ni, Tryporyza incertulas, Zeiraphera canadensis, ferner Galleria mellonella und Sitotroga cerealella, Ephestia cautella, 5 Tineola bisselliella;

aus der Ordnung der Käfer (Coleoptera) beispielsweise Agriotes lineatus, Agriotes obscurus, Anthonomus grandis, Anthonomus pomorum, Apion vorax, Atomaria linearis, Blastophagus piniperda, Cas-10 sida nebulosa, Cerotoma trifurcata, Ceuthorhynchus assimilis, Ceuthorhynchus napi, Chaetocnema tibialis, Conoderus vespertinus, Crioceris asparagi, Dendroctonus refipennis, Diabrotica longicornis, Diabrotica 12-punctata, Diabrotica virgifera, Epilachna varivestis, Epitrix hirtipennis, Eutinobothrus brasiliensis, Hylo-15 bius abietis, Hypera brunneipennis, Hypera postica, Ips typographus, Lema bilineata, Lema melanopus, Leptinotarsa decemlineata, Limonius californicus, Lissorhoptrus oryzophilus, Melanotus communis, Meligethes aeneus, Melolontha hippocastani, Melolontha melolontha, Oulema oryzae, Ortiorrhynchus sulcatus, Otiorrhynchus 20 ovatus, Phaedon cochleariae, Phyllopertha horticola, Phyllophaga sp., Phyllotreta chrysocephala, Phyllotreta nemorum, Phyllotreta striolata, Popillia japonica, Psylliodes napi, Scolytus intricatus, Sitona lineatus, ferner Bruchus rufimanus, Bruchus pisorum, Bruchus lentis, Sitophilus granaria, Lasioderma serricorne, Ory-25 zaephilus surinamensis, Rhyzopertha dominica, Sitophilus oryzae, Tribolium castaneum, Trogoderma granarium, Zabrotes subfasciatus;

aus der Ordnung der Zweiflügler (Diptera) beispielsweise Anastrepha ludens, Ceratitis capitata, Contarinia sorghicola, Dacus cu30 curbitae, Dacus oleae, Dasineura brassicae, Delia coarctata, Delia radicum, Hydrellia griseola, Hylemyia platura, Liriomyza sativae, Liriomyza trifolii, Mayetiola destructor, Orseolia oryzae, Oscinella frit, Pegomya hyoscyami, Phorbia antiqua, Phorbia brassicae, Phorbia coarctata, Rhagoletis cerasi, Rhagoletis pomonella, Tipula oleracea, Tipula paludosa, ferner Aedes aegypti, Aeces vexans, Anopheles maculipennis, Chrysomya bezziana, Chrysomya hominivorax, Chrysomya macellaria, Cordylobia anthropophaga, Culex pipiens, Fannia canicularis, Gasterophilus intestinalis, Glossina morsitans, Haematobia irritans, Haplodiplosis equestris, Hypoderma lineata, Lucilia caprina, Lucilia cuprina, Lucilia sericata, Musca domestica, Muscina stabulans, Oestrus ovis, Tabanus bovinus, Simulium damnosum;

PCT/EP95/02396

50

WO 96/01256

aus der Ordnung der Thripse (Thysanoptera) beispielsweise Frankliniella fusca, Frankliniella occidentalis, Frankliniella tritici, Haplothrips tritici, Scirtothrips citri, Thrips oryzae, Thrips palmi, Thrips tabaci;

aus der Ordnung der Hautflügler (Hymenoptera) beispielsweise Athalia rosae, Atta cephalotes, Atta sexdens, Atta texana, Hoplocampa minuta, Hoplocampa testudinea, Iridomyrmes humilis, Iridomyrmex purpureus, Monomorium pharaonis, Solenopsis geminata, So-10 lenopsis invicta, Solenopsis richteri;

aus der Ordnung der Wanzen (Heteroptera) beispielsweise Acrosternum hilare, Blissus leucopterus, Cyrtopeltis notatus, Dysdercus
cingulatus, Dysdercus intermedius, Eurygaster integriceps, Eu15 schistus impictiventris, Leptoglossus phyllopus, Lygus hesperus,
Lygus lineolaris, Lygus pratensis, Nezara viridula, Piesma quadrata, Solubea insularis, Thyanta perditor:

- aus der Ordnung der Pflanzensauger (Homoptera) beispielsweise
 20 Acyrthosiphon onobrychis, Acyrthosiphon pisum, Adelges laricis, Aonidiella aurantii, Aphidula nasturtii, Aphis fabae, Aphis gossypii, Aphis pomi, Aulacorthum solani, Bemisia tabaci, Brachycaudus cardui, Brevicoryne brassicae, Dalbulus maidis, Dreyfusia nordmannianae, Dreyfusia piceae, Dysaphis radicola, Empoasca fabae, Eriosoma lanigerum, Laodelphax striatella, Macrosiphum avenae, Macrosiphum euphorbiae, Macrosiphon rosae, Megoura viciae, Metopolophium dirhodum, Myzus persicae, Myzus cerasi, Nephotettix cincticeps, Nilaparvata lugens, Perkinsiella saccharicida, Phorodon humuli, Planococcus citri, Psylla mali, Psylla piri, Psylla
 30 pyricol, Quadraspidiotus perniciosus, Rhopalosiphum maidis, Saissetia oleae, Schizaphis graminum, Selenaspidus articulatus, Sitobion avenae, Sogatella furcifera, Toxoptera citricida, Trialeurodes abutilonea, Trialeurodes vaporariorum, Viteus vitifolii;
- 35 aus der Ordnung der Termiten (Isoptera) beispielsweise Calotermes flavicollis, Leucotermes flavipes, Macrotermes subhyalinus, Odontotermes formosanus, Reticulitermes lucifugus, Termes natalensis;
- aus der Ordnung der Geradflügler (Orthoptera) beispielsweise

 40 Gryllotalpa gryllotalpa, Locusta migratoria, Melanoplus bivittatus, Melanoplus femur-rubrum, Melanoplus mexicanus, Melanoplus sanguinipes, Melanoplus spretus, Nomadacris septemfasciata, Schistocerca americana, Schistocerca peregrina, Stauronotus maroccanus, Schistocerca gregaria, ferner Acheta domestica, Blatta orientalis, Blattella germanica, Periplaneta americana;

51

aus der Ordnung der Arachnoidea beispielsweise phytophage Milben wie Aculops lycopersicae, Aculops pelekassi, Aculus schlechtendali, Brevipalpus phoenicis, Bryobia praetiosa, Eotetranychus carpini, Eutetranychus banksii, Eriophyes sheldoni, Oligonychus pratensis, Panonychus ulmi, Panonychus citri, Phyllocoptruta oleivora, Polyphagotarsonemus latus, Tarsonemus pallidus, Tetranychus cinnabarinus, Tetranychus kanzawai, Tetranchus pacificus, Tetranychus urticae, Zecken wie Amblyomma americanum, Amblyomma variegatum, Argas persicus, Boophilus annulatus, Boophilus decoloratus, Boophilus microplus, Dermacentor silvarum, Hyalomma truncatum, Ixodes ricinus, Ixodes rubicundus, Ornithodorus moubata, Otobius megnini, Rhipicephalus appendiculatus und Rhipicephalus evertsi sowie tierparasitische Milben wie Dermanyssus gal-

linae, Psoroptes ovis und Sarcoptes scabiei;

15

aus der Klasse der Nematoden beispielsweise Wurzelgallennematoden, z.B. Meloidogyne hapla, Meloidogyne incognita, Meloidogyne javanica, zystenbildende Nematoden, z.B. Globodera pallida, Globodera rostochiensis, Heterodera avenae, Heterodera glycines, Heterodera schachtii, migratorische Endoparasiten und semi-endoparasitische Nematoden, z.B. Heliocotylenchus multicinctus, Hirschmanniella oryzae, Hoplolaimus spp, Pratylenchus brachyurus, Pratylenchus fallax, Pratylenchus penetrans, Pratylenchus vulnus, Radopholus similis, Rotylenchus reniformis, Scutellonema bradys, Tylenchulus semipenetrans, Stock- und Blattnematoden z.B. Anguina tritici, Aphelenchoides besseyi, Ditylenchus angustus, Ditylenchus dipsaci, Virusvektoren, z.B. Longidorus spp, Trichodorus christei, Trichodorus viruliferus, Xiphinema index, Xiphinema mediterraneum.

30

Die Verbindungen I können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

40

Als Fungizide sind die Verbindungen der Formel I z.T. systemisch wirksam. Sie können als Blatt- und Bodenfungizide gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und

45 Basidiomyceten eingesetzt werden.

52

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rasen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zukkerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gursen, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sich die Verbindungen I zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

10

- * Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,
- * Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
- * Podosphaera leucotricha an Äpfeln,
- 15 * Uncinula necator an Reben,
 - * Puccinia-Arten an Getreide,
 - * Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen,
 - * Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,
 - * Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,
- 20 * Helminthosporium-Arten an Getreide,
 - * Septoria nodorum an Weizen,
 - * Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,
 - * Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
 - * Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen, Gerste,
- 25 * Pyricularia oryzae an Reis,
 - * Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
 - * Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - * Plasmopara viticola an Reben,
 - * Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

30

Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz z.B. zum Schutz von Holz, Papier und Textilien eingesetzt werden, z.B. geger. Paecilomyces variotii.

35 Sie können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten oder Granulate. Die Anwendungformen richten sich dabei nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der Wirkstoffe gewährleisten.

40

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Ver-

45 dünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alko-
- hole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon),
 Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser;
 - Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B.
- hochdisperse Kieselsäure, Silikate);
 - Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und
- Dispergiermittel wie Ligninsulfit-Ablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von

- 20 Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Heptaund Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der
- 25 Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder
 Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether
- 30 oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Dispersionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier-

- 35 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,
- 40 Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-45 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

54

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden.

- 5 Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium— und Magnesium—sulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden—, Holz— und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe. Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden.
- 15 Ganz allgemein enthalten die Mittel zwischen 0,0001 und 95 Gew.-% Wirkstoff.

Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff können mit gutem Erfolg im Ultra-Low-VolumeVerfahren (ULV) ausgebracht werden, wo20 bei sogar der Wirksoff ohne Zusätze verwendet werden kann.

Für die Anwendung als Fungizide empfehlen sich Konzentrationen zwischen 0,01 und 95 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.%, Wirkstoff. Für die Anwendung als Insektizide kommen Formu25 lierungen mit 0,0001 bis 10 Gew.%, vorzugsweise 0,01 bis 1 Gew.% Wirkstoff, in Betracht.

Die Wirkstoffe werden normalerweise in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) einge- 30 setzt.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen
 Verbindung I und 10 Gew.-Teilen N-Methyl-α-pyrrolidon,
 die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- Verbindung I in einer Mischung aus 80 Gew.-Teilen alkyliertem Benzol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes
 von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von
 40 Mol Ethylen oxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

55

WO 96/01256 PCT/EP95/02396

Verbindung I in einer Mischung aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des
Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes
von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines
Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

- eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, in einer Mischung aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280 °C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.
- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 3
 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphta-lin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritz-brühe;
 - VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;

30

- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem
 Kieselsäuregel und 8 Gew.Teilen Paraffinöl, das auf die
 Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese
 Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenosulfonsäure-harnstoff-form-aldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykol-ether, 2 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kon-

56

densates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls;

eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 10 Χ. Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 4 Gew.-5 Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin- α -sulfonsäure, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge, 38 Gew.-Teilen Kieselsäuregel und 38 Gew.-Teilen Kaolin. Durch feines Verteilen der Mischung in 10 000 Gew.-Teilen 10 Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder 15 die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Materia-20 lien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,02 und 3 kg Wirkstoff pro ha, vorzugsweise bei 0,1 bis 1 kg/ha.

25 Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50 g, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

30 Die Aufwandmenge an Wirkstoff für die Bekämpfung von Schädlingen beträgt unter Freilandbedingungen 0,02 bis 10, vorzugsweise 0,1 bis 2,0 kg/ha Wirkstoff.

Die Verbindungen I, allein oder in Kombination mit Herbiziden 35 oder Fungiziden, können auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam ausgebracht werden, beispielsweise mit Wachstumsregulatoren oder mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Düngemitteln oder mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behe-40 bung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden.

Die Pflanzenschutz- und Düngemittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugesetzt werden, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung 45 (Tankmix). Beim Vermischen mit Fungiziden oder Insektiziden er-

WO 96/01256

hält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

57

PCT/EP95/02396

- Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungs-5 gemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:
 - Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithio-
- 10 carbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zink-ethylendia-min-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thio-
- 15 carbamoyl)-disulfid; Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methyl-heptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitro-phenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsoure-di-isopropylester;
- 20 heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimi-dophosphonothioat, 5-Amino-1- β -[bis-(dimethylamino)-phosphi-nyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo- β -[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-ben-
- 25 zimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid,
 N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthiophthalimid, N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-
- 30 schwefelsäurediamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Di-
- 35 hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid,
 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,
 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dime-
- thyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iodbenzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Diemethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cy-
- 45 clodedecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphe-nyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlor-

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

58

phenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-

ethyl]-lH-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxye-

thyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphen-

5 oxy = 3.3 - dimethyl = 1 - (1H-1, 2, 4-triazol = 1-yl) = 2 - butanon,1-(4-Chlorphenoxy)-3, 3-dimethyl-1-(1H-1, 2, 4-triazol-1-yl)-2-butanol, α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-chlor-

phenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyri-

10 dinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,

sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid,

- 15 Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D, L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlor-
- 20 phenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl (-5-methyl-5-methoxymethyl]-1, 3-oxazolidin-2, 4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid,
- 25 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor- α -(1H-1, 2, 4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.

Synthesebeispiele

30

45

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangs-35 verbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in der anschließenden Tabelle mit physikalischen Daten aufgeführt.

N-(2-(N'-(p-Methylphenyl)-4'-chlor-pyrazolyl-3'-oxymethyl)-phenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (Tabelle, 40 Nr. 19)

N-(2-Brommethylphenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (WO 93/15046), 1 g (4,8 mmol) N-(p-Methylphenyl)-4-chlor-3-hydroxypyrazol und 1 g (7,2 mmol) K₂CO₃ in 15 ml Dimethylformamid wird über Nacht bei Raumtemperatur ge-

rührt. Anschließend verdünnt man die Reaktionsmischung mit Wasser und extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Dann wird der Rückstand mit Methylenchlorid über Al₂O₃ und anschließend mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen über Kieselgel chromatographiert. Man erhält 1,4 g (68 %) der Titel-verbindung als hellgelbes Öl.

- 10 ¹H-NMR(CDCl₃; δ in ppm): 7,75 (s, 1H, Pyrazolyl); 7,70 (m, 1H, Phenyl); 7,5 (m, 5H, Phenyl); 7,2 (d, 2H, Phenyl); 5,4 (s, 2H, OCH₂); 3,75, 3,8 (2s, je 3H, 2 x OCH₃); 2,35 (s, 3H, CH₃)
- 2. N-Methyl-N'-methoxy-N'-(2-((N"-pyrazinyl)-pyrazolyl-3"-oxymethyl)-phenyl)-harnstoff (Tabelle, Nr. 32)
 - a) N-Hydroxy-N-(2-methylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 350 g (Reinheit ca. 80%ig; 2,3 mol; 20 hergestellt analog Bamberger et al., Anm. Chem. 316 (1901), 278) N-(2-Methylphenyl)-hydroxylamin und 286,8 g (3,4 mol) NaHCO₃ in 700 ml CH₂Cl₂ wird bei ca. -10°C unter kräftigem Rühren mit 447 g (2,85 mol) Phenylchlorformiat versetzt. Man rührt ca. eine Stunde bei -10°C und tropft 25 anschließend 600 ml Wasser hinzu, wobei sich die Temperatur der Reaktionsmischung auf 5-10°C erhöht und eine starke Gasentwicklung eintritt. Dann wird die wäßrige Phase abgetrennt und noch einmal mit CH2Cl2 extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Was-30 ser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. Man erhält 407 g (72 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper.
- - b) N-Methoxy-N-(2-methylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 407 g (1,6 mol) N-Hydroxy-N-(2-methyl-phenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2a) und 277 g (2,0 mol) K₂CO₃ in 700 ml CH₂Cl₂ wird tropfenweise mit 211 g (1,67 mol) Dimethylsulfat versetzt. Dabei erwärmt sich die Reaktionsmischung auf ca. 40°C. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur und filtriert anschließend die Reaktionsmischung über Kieselgur. Das Filtrat wird mit NH₃-Lsg. und Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und

eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Hexan ausgerührt. Man erhält 324 g (75 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper.

- $^{1}H-NMR(CDCl_{3}; \delta in ppm): 7,1-7,6 (m, 9H, Phenyl); 3,8$ 5 $(s, 3H, OCH_3); 2, 4 (s, 3H, CH_3)$
 - N-Methoxy-N-(2-brommethylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 324 g (1,3 mol) N-Methoxy-N-(2-methyl-10 phenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2b), 258 g (1,45 mol) N-Bromsuccinimid und 1 g Azoisobutyrodinitril in 1 l CCl₄ wird ca. 6 Stunden mit einer 300 W UV-Lampe bestrahlt, wodurch die Reaktionsmischung zum Sieden erhitzt wird. Anschließend gibt man 13 g N-Bromsuccinimid 15 hinzu und bestrahlt weitere 8 Stunden. Dann kühlt man auf Raumtemperatur und filtriert das ausgefallene Succinimid ab. Anschließend wird die organische Phase mit Wasser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. 20 Man erhält 300 g (68 %) der Tielverbindung als beigen Festkörper.
- $^{1}H-NMR(CDCl_{3}; \delta in ppm): 7,0-7,6 (m, 9H, Phenyl); 4,65$ 25 $(s, 2H, CH_2-Br); 3,9 (s, 3H, OCH_3)$
 - N-Methoxy-N-(2-((N'-pyrazinyl)-pyrazolyl-3'-oxymethyl) -phenyl) -carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 3,1 g (9,2 mmol) N-Methoxy-N-(2-bromme-30 thylphenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2c), 1,5 g (9,2 mmol) N-Pyrazinyl-3-hydroxypyrazol und 2 g (14,5 mmol) K₂CO₃ in 10 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung mit Wasser verdünnt und dreimal mit Methyl-t-bu-35 tylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt. Man erhält 2,4 g (63 %) der Titelverbindung als gelbes Öl. 40

45

¹H-NMR(CDCl₃; δ in ppm): 9,15 (d, 1H, Pyrazolyl); 8,3 (m, 3H, Pyrazinyl); 7,7 (m, 1H, Phenyl); 7,1-7,6 (m, 8H, Phenyl); 6,0 (d, 1H, Pyrazolyl); 5,5 (s, 2H, OCH₂); 3,85 $(s, 3H, OCH_3)$

e) N-Methyl-N'-methoxy-N'-(2-((N"-pyrazinyl)-pyra-zo-lyl-3"-oxymethyl)-phenyl)-harnstoff

Eine Mischung von 1,9 g (4,6 mmol) N-Methoxy-N-(2-((N'-pyrazinyl)-pyrazolyl-3'-oxymethyl)-phenyl)-carbaminsäure-phenylester (Beispiel 2d) und 15 ml wäßriger Methylamin-Lösung (40 %ig) wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend gibt man Wasser hinzu und extrahiert die wäßrige Phase zweimal mit Methylenchlorid. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. Man erhält 0,9 g (55 %) der Titelverbindung als beigen Festkörper.

iH-NMR(CDCl₃; δ in ppm): 9,15 (d, 1H, Pyrazolyl); 8,3 (m, 3H, Pyrazinyl); 7,6 (m, 1H, Phenyl); 7,35 (m, 3H, Phenyl); 6,0 (m, 2H, NH, Pyrazinyl); 5,45 (s, 2H, OCH₂); 3,7 (s, 3H, OCH₃); 2,9 (d, 3H, NCH₃)

	Ry R ²	R3-N(Z	i.
elle:	$\begin{array}{c} R^{2} \\ \end{array}$	L OCH2	R ⁴ O-N-COXCH ₃	I.A

R40-N-COXCH3

	62					
c], IR [cm ⁻¹]	1600, 1493, 1480, 1456, 1332, 755	1547, 1503, 1480, 1457, 1350, 1094, 1030, 936	1547, 1492, 1475, 1457, 1356, 1107, 1058, 1027	1710, 1542, 1482, 1457, 1358, 1052, 1030, 763	1593, 1545, 1494, 1483, 1441, 1357, 1056, 1032	1544, 1519, 1482, 1456, 1393, 1358, 1243, 1031,
Fp [°C]	1737, 1358,	1737,	1739, 1440,	1739, 1440,	1738, 1457,	1738,
×	0	0	0	0	0	0
R4	СН3	СН3	CH3	CH3	CH3	CH3
R ³	C ₆ H ₅	4-C1-C ₆ H ₄	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	2-CH3-C ₆ H4	3-CH3-C6H4	4-CH3-C ₆ H ₄
R ²	н	H	н	. H	H	H
Ry	н	H	н	ш	H	н
\mathbb{R}^{1}_{n}	E	Ħ	н	H	Ħ	н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A
Nr.	-	2	m	4	5	9

_							63					
Fp [oC], IR [cm 1]	1739, 1710, 1546, 1495, 1476, 1453, 1441, 1358, 1027, 757	1736, 1597, 1548, 1495, 1476, 1456, 1440, 1357, 1101, 771	1727, 1543, 1464, 1445, 1364, 1348, 791, 785, 749,	120	1737, 1710, 1547, 1489, 1471, 1456, 1437, 1346, 1096, 1027	85	1738, 1710, 1543, 1494, 1480, 1457, 1441, 1358, 1100, 940	1721, 1558, 1459, 1441, 1368, 1333, 1121, 1067, 793, 764	1737, 1541, 1517, 1483, 1457, 1442, 1359, 1250, 1056, 1032	1739, 1710, 1560, 1504, 1484, 1456, 1440, 1380, 1359, 760	1720, 1702, 1570, 1540, 1446, 1372, 1357, 1285, 1119, 751	1737, 1546, 1516, 1482, 1457, 1440, 1359, 1233, 1031, 835
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
R4	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3		CH3	СНЗ	СН3	CH3	CH3	CH3	СНЗ
R.3	2-C1-C ₆ H ₄	3-C1-C ₆ H ₄	2, 6-C1 ₂ -C ₆ H ₃	3,5-C12-C6H4	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3,4-C12-C6H3	2-CH ₃ , 4-Cl-C ₆ H ₃	3-CF3-C6H4	4-0CH3-C6H4	C ₆ H ₅	C ₆ H _S	4-F-C ₆ H ₄
R	H	I	Н	H	Н	H	H	щ	Ħ	H	сн ³ 0-со	Ħ
Ry	н	at .	H	H	H	н	Ħ	H	H	CH3	Н	Н
۳. م	Æ	H	Н	Н	Œ	H	Œ	н	ш	H	H	Н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A
Nr.	7	8	6	10	11	12	13	14	15	16	17	18

							64								
[cm ⁻¹]	509, 1456, 1440, 118, 940, 760			1597, 1545, 1499, 1440, 1358		1486, 1457, 1359, 1139, 1109, 1092	1567, 1561, 1500, 1440, 1359, 1104	511, 1497, 1438, 265, 1122, 1112					599, 1501, 1456, 354, 1252, 752		
Fp [°C], IR [cr	1738, 1554, 15 1358, 1253, 11	. 06	109	1737, 1607, 15 1482, 1472, 14	110	1739, 1507, 14 1250, 1190, 11	1738, 1710, 15 1484, 1456, 14	1729, 1553, 15 1356, 1332, 12	26	85	81	87	1739, 1639, 15 1439, 1411, 13	145	126
×	0	6 0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	NH	0
R4	СН3	CH3	CH3	CH3	CH3	СН3	СН3	CH ₃	CH3	CH3	CH3	CH ₃	CH ₃	CH3	CH ₃
R³	4-CH3-C6H4	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-0CH ₃ -C ₆ H ₄	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₄	2,4-C12-C6H3	4-C1-C6H4	3, 4- (OCF20)-C6H3	2-pyridyl	5-CF3-pyridy1-2	2-pyrazinyl	C_6H_5	2-pyrazinyl	5-CF3-pyri-dyl-2
RZ	CJ	æ	Ħ	Œ	C1	Œ	æ	CI	H	H	H	H	H	Œ	NO2
RY	æ	3F	3-F	Œ	Œ	CF3	CH3	Æ	H	H	Н	н	#	н.	H
n n	田	H	H	ırı	Œ	Œ	Œ	Œ	H	н	н	Н	Ħ	Ħ	н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.B	I.A	I.A
Nz.	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33

								65						-بدوستاني.
	, 1456, 1440, , 764			, 1441, 1359, , 1124, 1029			, 1507, 1481, , 1032, 757	, 1508, 1479, , 1054, 756	, 1507, 1480, , 1032, 758	, 1707, 1479, 1355, 755	, 1480, 1456, , 1055, 756	, 1544, 1493, , 759, 745	, 1495, 1482, , 765, 753	
cm l	1500, 1010,			1456,			1545 ₁	1545,	1545, 1056,	1545,	1545,	1601,	1550,	
:], IR	1561, 1094,			1496, 1262,			1600,	1600,	1600, 1359,	1601,	1600,	1622, 1368,	1600,	
Fp [°C]	1738, 1359,	135	11	1743, 1272,	26	11	1718, 1458,	1675, 1462,	1680, 1456,	1653, 1454,	1678, 1394,	1643, 1480,	1619, 1462,	130
×	0	0	0	0	0	0	0	NH	1	HN	CH2	1	CH ₂	NH
RA	CH3	CH3	CH3	CH3	CH3	CH3	н	СН3	CH ₃	H	СН3	н	H	CH3
. R.	4-C1-C ₆ H ₄	6-Cl-Pyridazin-3-yl	5-C1-Pyridin-2-yl	Cyclohexyl	5-C1-Pyridin-2-yl	CH2C6H5	C ₆ H ₅	2,4-Cl ₂ -Phenyl						
RZ	H	Н	Н	CF3	Cl	Н	Н	H	H	æ	Н	III.	H	H
RY	СН3	Н	Н	H	Н	H3CO2C	H	н	H	щ	Н	H	H	Н
R¹n	H	Н	Н	Н	Н	Н	Ħ	Œ	H	Œ	Н	Œ	H	Н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A
Nr.	34	32	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47

							66		
Fp [°C], IR [cm-1]		1653, 1546, 1503, 1480, 1455, 1426, 1390, 1357, 1094, 1071	1675, 1546, 1503, 1479, 1457, 1425, 1389, 1355, 936, 829	1737, 1709, 1537, 1488, 1456, 1439, 1359, 1325, 1032, 733	1735, 1709, 1538, 1492, 1456, 1439, 1358, 1323, 1096, 761	92	114	1740, 1639, 1599, 1495, 1456, 1439, 1415, 1355, 1251, 1092	1737, 1547, 1505, 1494, 1480, 1457, 1441, 1358, 1258, 1028
×	0	NH	NH	0	0	0	0	0	0
R4	EE.	ш	СН3	СН3	СН3	CH3	CH3	СН3	CH3
R³	4-C1-C ₆ H ₄	4-C1-C ₆ H ₄	4-C1-C ₆ H ₄	CH2C6H5	CH2-[4-C1-C6H4]	2, 4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	2-Pyrazinyl	4-C1-C ₆ H ₄	2-C1, 4-F-C ₆ H ₃
R2.	H	Ħ		Œ	Œ	H	Cl	 :	æ
RY	H	Ħ	#	H	н.	н	H	Œ	Œ
R¹n	H	Н	н	н	H	æ	н	æ	Ħ
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.B	I.A
Nr.	48	49	50	51	52	53	54	55	56

67

Beispiele zur Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich 5 durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden als 20 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

15 Wirksamkeit gegen Puccinia recondita

Blätter von Weizensämlingen (Sorte "Kanzler") wurden mit Sporen des Braunrosts (Puccinia recondita) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden 24 h bei 20-22°C und einer relativen Luftfeuchtig20 keit von 90-95% inkubiert und anschließend mit der wäßrigen Wirkstoffaufbereitung (63 ppm Wirkstoff) behandelt. Nach weiteren 8
Tagen bei 20-22°C und 65-70% relativer Luftfeuchtigkeit wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittlelt. Die Auswertung erfolgte visuell.

25

In diesem Test zeigten die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen 2-6, 8, 11-15, 18-20, 22, 23 und 26-29 behandelten Pflanzen einen Befall von 5% und weniger, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 250 ppm der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 1 behandelten Pflanzen einen Be35 fall von 3% während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A
93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren ebenso wie die unbehandelten Pflanzen zu 70% befallen waren.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 250 ppm der erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-8, 10-16, 18-20, 22, 23, 27-30, 34, 36-38, 41, 47 und 51-56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren ebenso wie die unbehandelten Pflanzen zu 70% befallen waren.

PCT/EP95/02396

WO 96/01256

68

Wirksamkeit gegen Plasmopara viticola

Topfreben (Sorte: "Müller Thurgau") wurden mit der Wirkstoffaufbereitung tropfnaß gespritzt. Nach 8 Tagen wurden die Pflanzen 5 mit einer Zoosporenaufschwemmung des Pilzes Plasmopara viticola besprüht und 5 Tage bei 20-30 °C bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Vor der Beurteilung wurden die Pflanzen danach für 16h bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Die Auswertung erfolgte visuell.

10

befallen.

In diesem Test zeigten die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen 1-3, 5, 6, 13, 15 und 29 behandelten Pflanzen einen Befall von 10% und weniger, während die mit einer aus WO-A 39/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen 15 zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70%

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea (Grauschimmel)

20 Paprikasämlinge (Sorte: "Neusiedler Ideal Elite") mit 4-5 Blättern wurden mit der Wirkstoffaufbereitung (Aufwandmenge: 500 ppm) tropfnaß gespritzt. Nach dem Abtrocknen wurden die Pflanzen mit einer Konidienaufschwemmung des Pilzes Botrytis cinerea besprüht und 5 Tage bei 22-24 °C bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Die 25 Auswertung erfolgte visuell.

In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung 1 behandelten Pflanzen keinen Befall, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 21) 30 behandelten Pflanzen zu 70% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 80% befallen.

Wirksamkeit gegen Erysiphe graminis var. tritici

- 35 Blätter von Weizenkeimlingen (Sorte "Frühgold") wurden zunächst mit der wäßrigen Aufbereitung (Aufwandmenge 250 ppm) der Wirkstoffe behandelt. Nach ca. 24 h wurden die Pflanzen mit Sporen des Weizenmehltaus (Erysiphe graminis var. tritici) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden anschließend für 7 Tage bei 20-22°C 40 und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 75-80% inkubiert. Anschließend wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittlelt.
- In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 1 behandelten Pflanzen keinen Befall, während die mit einer 45 aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) be-

69

handelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch die mit 250 ppm der erfindungs5 gemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36,
41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046
bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 25%
befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

10

70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 63 ppm der erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36, 41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 40% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 16 ppm der 20 erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36, 41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 25% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 65% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 25 70% befallen.

Beispiele zur Wirkung gegen tierische Schädlinge

Die Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gegen tie-30 rische Schädlinge ließ sich durch folgende Versuche zeigen: Die Wirkstoffe wurden

- a) als 0,1 %-ige Lösung in Aceton oder
- b) als 10 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel
- mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Aceton im Fall von a) bzw. mit Wasser im Fall von b) verdünnt.

40

45

Nach Abschluß der Versuche wurde die jeweils niedrigste Konzentration ermittelt, bei der die Verbindungen im Vergleich zu unbehandelten Kontrollversuchen noch eine 80 - 100 %-ige Hemmung bzw. Mortalität hervorriefen (Wirkschwelle bzw. Minimalkonzentration).

Patentansprüche:

2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylen]-anilide der Formel I 5

$$R^{3}$$
— N — OCH_{2} — $(R^{1})_{,n}$
 R^{4} — $O-N-CO-X-R^{5}$

10

in der -- für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R1 verschieden 15 sein können, wenn n größer als 1 ist;
 - 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R2 verschieden sein m können, wenn m größer als 1 ist;

20

eine direkte Bindung, O oder NRa; X

bilden kann;

Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl;

25

Nitro, Cyano, Halogen, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei 30 benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden 35 ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest

Nitro, Cyano, Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl; 40

45

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

71

 \mathbb{R}^3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl; ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten 5 kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder 10 Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

> \mathbb{R}^4 Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, R⁵ oder

für den Fall, daß X für NR9 steht, zusätzlich Wasserstoff.

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in denen R4 Wasserstoff bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylderivat der Formel II,

$$L^{1-CH_2}$$
 NO_2
 $(R^1)_n$

in der L^1 eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet und Xfür eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, in Gegenwart

einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III

$$R^3 - N$$
 OH III

in das entsprechende 2-[(Dihydro)pyrazoly1-3'-oxymethylen]-nitrobenzol der Formel IV

45

15

20

25

30

35

72

$$R^3 - N \longrightarrow OCH_2$$
 NO_2
 $(R^2)_m$
 NO_2

überführt, IV anschließend zum N-Hydroxylanilin der Formel Va

10

5

$$R^3$$
 OCH₂ (R¹)_n Va

15

reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI $L^2\text{-CO-X-R}^5 \qquad \qquad \text{VI}$ in der L^2 Halogen bedeutet, in I umwandelt.

20 3. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen R⁴ nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa

25

$$H_3C$$
 NO_2
 $(R^1)_n$
IIa

30

zunächst zum entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb

35

reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI gemäß Anspruch 2 in das entsprechende Anilid der Formel VII

überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII

$$L^3-R^4$$
 VIII

in der L^3 eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet und R^4 nicht für Wasserstoff steht, in das Amid der Formel IX

H₃C
$$(R^1)_n$$
 IX

20 überführt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel X

Hal-CH₂

$$R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$$

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt und X in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III gemäß Anspruch 2 in I umwandelt.

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, in denen R⁴ nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der R⁴ Wasserstof bedeutet, mit einer Verbindung der Formel VIII gemäß Anspruch 3 umsetzt.

74

5. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen X für NR³ steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa

5

$$H_3C$$

$$R^4O-N-CO-OA$$
IXa

Xa

in der A für Alkyl oder Phenyl steht, in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel Xa

Hal-CH₂
$$(R^1)_n$$

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III gemäß Anspruch 2 in eine Verbindung der Formel I.A

25
$$R^{3} \longrightarrow N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow (R^{1})_{n}$$

$$R^{4}ON-CO-OA$$
I.A

überführt und I.A anschließend mit einem Amin der Formel XI

H₂NR^a HNR^aR⁵
(XIa) (XIb)

35

30

zu I umsetzt.

6. Zwischenprodukte der Formel XII

Z —
$$CH_2$$
 (R¹) n XII

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

75

in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R1 verschieden n sein können, wenn n größer als 1 ist;
 - R-Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, 10 Alkinyloxy oder

> für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

20

15

5

Y NO2, NHOH oder NHOR4

> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

25

Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen, Z C1-C6-Alkylsulfonyl, ggf. subst. Arylsulfonyl oder eine Gruppe Za

30

$$R^3 \longrightarrow N \longrightarrow O$$
 Za

- 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R² verschieden m sein können, wenn m größer als 1 ist;
- Nitro, Cyano, Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder 40 $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl;$
 - \mathbb{R}^3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
- ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach 45 ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ring-

76

glieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

10

5

7. Zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1.

15

8. Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

$$W-CH_2 \longrightarrow (R^1)_n$$

$$R^4O-N-CO-OA$$
XIII

- wobei die Substituenten R¹ und R⁴ sowie der Index n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:
 - W Wasserstoff oder Halogen, und
- 30 A Alkyl oder Phenyl.
 - 9. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeigneten Mittels.

35

- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer
 wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.
- 11. Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schädlingen oder die von ihnen zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

Inte anal Application No PCT/EP 95/02396

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07D231/22 A01N43/56 CO7D401/04 C07D231/20 C07D403/04 C07C239/10 C07C271/28 C07C271/58 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 CO7D CO7C Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WO, A, 93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5 1-5,7, August 1993 9-11 cited in the application see page 723 - page 724; claim 1 see page 1, line 6 - line 8 siehe Seite 262, Verbindung Nr. 21 in Table 14 see page 726; claim 7 6 see page 735; claim 30 see page 25-27; examples 2a,3a see page 163; example 4a see page 375; example 10a see page 605; example 16a see page 729; claims 13,14 see page 163-164; examples 4b,5 see page 271-272; examples 9a,9b,18a see page 375; example 10b Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but 'A' document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention 'R' carlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to '1." document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docuother means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 25. 10. 95 16 October 1995 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fink, D Fax: (+31-70) 340-3016

Inter nat Application No
PCT/EP 95/02396

		PCT/EP 95/02396
	uion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citavon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	KCICVALIT 60 CLAIM 1. CO.
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 2, no.12, 1981, LETCHWORTH GB pages 1596 - 1598 T. SONE ET AL. 'Kinetics and Mechanisms of the Bamberger Rearrangement. Part 4. Rearrangements of Sterically Hindered Phenylhydroxylamines to 4-Aminophenols in Aqueous Sulphuric Acid Solution' see page 1598, column 1, last paragraph - column 2, paragraph 1	6
		·

International application No.

PCT/ EP 95/ 02396

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
	Incompletely searched claim : 6					
	See annex					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Inte	rnational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.					

International application No. PCT/EP 95/02396

Further	information
	THEOLIGIES

The search in regard to novelty in the intermediate products of general formula XII (see claim 6 of the present application) yielded a large number of compounds which are prejudicial to novelty in the subject of the present claim 6.

Hence, for reasons of economy (cf. WIPO, "PCT Search Guidelines", November 18, 1992, Part B, Chapter III, point 2) the search and the search report with regard to the compounds of formula XII are limited to compounds of formula XII in which Z represents the group Z^a. (Furthermore, the document J. Chem.Soc., Perkin Trans. 2, (1981), 1596-1598 is cited only by way of example.)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/EP 95/02396

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9315046		DE-A-	4234012	14-04-94
•		DE-A-	4234028	14-04-94
		DE-A-	4234067	14-04-94
		DE-A-	4234081	14-04-94
		AU-B-	3351493	01-09-93
•		CA-A-	2127110	05-08-93
		CZ-A-	9401785	15-02-95
		EP-A-	0624155	17-11-94
		FI-A-	943523	27-07-94
•		HU-A-	69026	28-08-95
•		JP-T-	7502747	23-03-95
		NO-A-	942814	28-07-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02396

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07D231/22 A01N43/56 C07D231/20 C07D403/04 C07D401/04 C07C271/28 C07C239/10 CO7C271/58 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüsstoff (Klassisikationssystem und Klassisikationssymbole) CO7D CO7C IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüsstoff gehörende Verössentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Getriete sallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile WO, A, 93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5. 1-5,7, August 1993 9-11 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 723 - Seite 724; Anspruch 1 siehe Seite 1, Zeile 6 - Zeile 8 siehe Seite 262, Verbindung Nr. 21 in Tabelle 14 X siehe Seite 726; Anspruch 7 siehe Seite 735; Anspruch 30 siehe Seite 25-27; Beispiele 2a,3a siehe Seite 163; Beispiel 4a siehe Seite 375; Beispiel 10a siehe Seite 605; Beispiel 16a siehe Seite 729; Ansprüche 13,14 siehe Seite 163-164; Beispiele 4b,5 siehe Seite 271-272; Beispiele 9a,9b,18a siehe Seite 375; Beispiel 10b Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siche Anhang Patentíamilie entnehmen * Besondere Kauegorien von angegehenen Veröffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priontätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aher nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden "I:" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Theorie angegeben ist Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "I." Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erkann allein aufgrund dieser Verössentlichung nicht als neu oder auf scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit heruhend betrachtet werden anderen im Recherchenhericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenharung, Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist cine Henutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach "&" Verössentlichung, die Mitglied derselben Patentsamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 25, 10, 95 16. Oktober 1995 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI. - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fink, D Fax: (+31-70) 340-3016

r .

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intc. males Aktenzeichen
PCT/EP 95/02396

	PCT/EF		95/02396	
C.(Fortsetz.	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	umenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 2, Nr.12, 1981, LETCHWORTH GB Seiten 1596 - 1598 T. SONE ET AL. 'Kinetics and Mechanisms of the Bamberger Rearrangement. Part 4. Rearrangements of Sterically Hindered Phenylhydroxylamines to 4-Aminophenols in Aqueous Sulphuric Acid Solution' siehe Seite 1598, Spalte 1, letzter Absatz - Spalte 2, Absatz 1		6	
		•		
		·		

Internationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 95/02396

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1.	Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich Unvollständig recherchierter Patentanspruch: 6 Siehe Anlage ./.
3.	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die inter	rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkı	Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Die Neuheitsrecherche bezüglich der Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XII (siehe Anspruch 6 der vorliegenden Anmeldung) ergab eine große Anzahl von Verbindungen, welche dem Gegenstand des vorliegenden Anspruches 6 neuheitsschädlich gegenüberstehen.

Daher wurden die Suche und der Recherchenbericht - im Hinblick auf die Neuheit der Intermediate des Anspruchs 6 - aus Gründen der Wirtschaftlichkeit (vgl.: WIPO: "PCT Search Guidelines", 18. November, 1992, Teil B, Kapitel III, Punkt 2) auf die Verbindungen der Formel XII, in denen die Z die Gruppe Z darstellt beschränkt werden.

(Darüberhinaus wird das Dokument J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2, (1981) 1596-1598 lediglich beispielhaft zitiert)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selhen Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02396

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(cr) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9315046	05-08-93	DE-A-	4234012	14-04-94
		DE-A-	4234028	14-04-94
		DE-A-	4234067	14-04-94
		DE-A-	4234081	14-04-94
•		AU-B-	3351493	01-09-93
		CA-A-	2127110	05-08-93
		CZ-A-	9401785	15-02-95
		EP-A-	0624155	17-11-94
		FI-A-	943523	27-07-94
		HU-A-	69026	28-08-95
•		JP-T-	7502747	23-03-95
		NO-A-	942814	28-07-94

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)